Ľ

10/575882

IAP15 Rec'd PCT/PTO 14 APR 2006

## Neue Alanyl-Aminopeptidasen-Inhibitoren zur funktionellen Beeinflussung unterschiedlicher Zellen und zur Behandlung immunologischer, entzündlicher, neuronaler und anderer Erkrankungen

Zu den ubiquitär vorkommenden Alanyl-Aminopeptidasen gehören die überwiegend als TypII-Membranprotein auftretende Aminopeptidase N (APN, CD13, EC 3.4.11.2) sowie die zytosolische, lösliche Alanyl-Aminopeptidase (EC 3.4.11.14, Puromycin-sensitive Aminopeptidase, Aminopeptidase PS, Enkephalin-abbauende Aminopeptidase). Beide Peptidasen wirken Metall-abhängig und katalysieren die Hydrolyse von Peptidbindungen hinter N-terminalen Aminosäuren von Oligopeptiden, im Falle der APN mit einer Bevorzugung von Alanin am N-Terminus (A. J. Barrett et al.: Handbook of Proteolytic Enzymes, Academic Press 1998). Alle Hemmstoffe der Aminopeptidase N hemmen auch die zytosolische Alanyl-Aminopeptidase, dagegen existieren spezifische Inhibitoren der zytosolischen Aminopeptidase (M. Komodo et al.: Bioorg. and Med. Chem. 9, 121,2001).

Für beide Enzyme wurden wichtige biologische Funktionen in unterschiedlichen Zellsystemen nachgewiesen. Dies gilt u.a. für das Immunsystem (U. Lendeckel et al.: Intern. J. Mol. Med. 4, 17, 1999; T. Osada et al.: J. Neurosciences 19, 6068, 1999; Internationale Patentanmeldung WO 01/89569 A1; Internationale Patentanmeldung WO 02/053170 A3; Internationale Patentanmeldung PCT/EP 03/07199), das neuronale System (Internationale Patentanmeldung WO 02/053169 A2 und Deutsche Patentanmeldung DE-A 103 37 074.9), die Fibroblasten (Deutsche Patentanmeldung DE-A 103 30 842.3), die Keratinozyten (Internationale Patentanmeldung WO 02/053170 A3), die Talgdrüsenzellen/Sebozyten (Internationale Patentanmeldung PCT/EP 03/02356), Tumore sowie für Infektionen durch Viren. Der Rezeptor für Coronaviren, die u.a. die Erkrankung SARS bedingen, ist die Aminopeptidase N. Die Infektion durch Coronaviren wird durch Inhibitoren dieser Peptidase unterdrückt (D. P. Kontoyiannis et al.: Lancet 361, 1558, 2003).

1

U

2

Für beide Alanyl-Aminopeptidasen sind unterschiedliche Inhibitoren bekannt (M.-C. Fournie-Zaluski und B. P. Roques: in J. Langner and S. Ansorge, Ectopeptidases, Kluwer Academic/Plenum Publishers, P. 51, 2002; M. Komodo et al.: Bioorg. and Med. Chem. 9, 121, 2001; Y. Hashimoto: Bioorg. and Med. Chem. 10, 461,2002).

Die isolierte Hemmung der Alanyl-Aminopeptidasen und analoger Peptidasen, insbesondere die kombinierte Hemmung dieser Peptidasen und der Dipeptidylpeptidase IV und analoger Enzyme führt an Immunzellen zur starken Hemmung der DNA-Synthese und damit der Zellvermehrung sowie zur Veränderung der Zytokinproduktion, insbesondere zur Induktion des immunregulatorisch wirkenden TGF-ß1 (Internatinale Patentanmeldung WO 01/89569 A1, Internationale Patentanmeldung WO 02/053170 A3 ). An regulatorischen T-Zellen bewirken Alanyl-Aminopeptidase-Inhibitoren eine starke Induktion von TGF-81 (Internationale Patentanmeldung PCT EP 03 07199). Am neuronalen System wurde durch Hemmung der Alanyl-Aminopeptidasen, insbesondere aber durch kombinierte Hemmung der Alanyl-Aminopeptidasen und der Dipeptidylpeptidase IV und analoger Enzyme eine Verminderung bzw. Verzögerung akuter und chronischer zerebraler Schädigungsprozesse nachgewiesen (Internationale Patentanmeldung WO 02/053169 A3 und Deutsche Patentanmeldung DE-A 103 37 074.9). Auch an Fibroblasten (Deutsche Patentanmeldung DE-A D 103 30 842.3), Keratinozyten (Internationale Patentanmeldung WO 02/0531 70) und Sebozyten (Internationale Patentanmeldung PCT EP 03/02356) wurde gezeigt, dass die Inhibition der Alanyl-Aminopeptidasen, insbesondere aber die Hemmung beider Peptidasesysteme, eine Hemmung des Wachstums und eine Veränderung der Zytokinproduktion bewirkt.

Damit ergibt sich der überraschende Sachverhalt, dass die Alanyl-Aminopeptidasen sowie analog wirkende Enzyme fundamentale zentrale biologische Funktionen in unterschiedlichen Organen und Zellsystemen erfüllen und eine Hemmung dieser Enzyme allein, insbesondere aber eine Hemmung dieser Enzyme zusammen mit einer Hemmung der DPIV und analoger Peptidasen, ein neues wirkungsvolles therapeutisches Prinzip für die Behandlung unterschiedlichster, zumeist chronischer Erkrankungen darstellt.

¥

¥

An akzeptierten Tiermodellen konnten die Anmelder inzwischen zeigen, dass insbesondere die kombinierte Gabe von Inhibitoren der beiden Peptidase-Gruppen in der Tat auch in vivo eine Hemmung des Wachstums verschiedener Zellsysteme und eine Unterdrückung einer überschießenden Immunantwort, chronisch-entzündlicher Vorgänge sowie zerebraler Schädigungen bewirkt (Internationale Patentanmeldung WO 01/89569 A1).

Die bisherigen Ergebnisse wurden überwiegend mit Hilfe bekannter, in der Literatur beschriebener und z.T. kommerziell zugänglicher Inhibitoren der Alanyl-Aminopeptidasen allein und insbesondere in Kombination erhalten.

Aufgabe der vorliegenden Erfindung war, weitere wirksame Inhibitoren der Alanyl-Aminopeptidasen aufzufinden. Insbesondere sollten niedermolekulare, einfach zugängliche Verbindungen gefunden werden, die eine effektive, d. h. wirksame Inhibition der Alanyl-Aminopeptidasen und analoger Enzyme zulassen.

Im Rahmen eines high-throughput-screenings von Substanzbanken wurden nun überraschend neuartige, überwiegend nicht-peptidische, niedermolekulare, Inhibitoren für die Gruppe der Alanyl-Aminopeptidasen gefunden.

Die Erfindung betrifft daher Substanzen, die Ala-p-Nitroanilid spaltende Peptidasen spezifisch inhibieren.

Insbesondere betrifft die vorliegende Erfindung Verbindungen der allgemeinen Formeln Al bis A14 nach den Patentansprüchen 1, 3, 5, 7, 9, 11, 13, 15, 17, 19, 21, 23, 25 und 27 sowie Tautomere und Stereoisomere der genannten Verbindungen der allgemeinen Formeln A1 bis A14 und pharmazeutisch annehmbare Salze, Salzderivate, Tautomere und Stereoisomere davon, für die Verwendung in der Medizin.

In besonderen Ausführungsformen betrifft die Erfindung spezielle, unter die obigen allgemeinen Formeln A1 bis A14 fallende, bevorzugte Verbindungen der besonderen Formeln A1.001 bis A14.003, die beispielhaft, jedoch nicht beschränkend in den Patentansprüchen 2, 4, 6, 8,

¥

a

10, 12, 14, 16, 18, 20, 22, 24, 26 und 28 in Form von Tabellen aufgelistet sind, sowie Tautomere und Stereoisomere der genannten Verbindungen der allgemeinen Formeln A1.001 bis A14.003 und pharmazeutisch annehmbare Salze, Salzderivate, Tautomere und Stereoisomere davon, für die Verwendung in der Medizin.

Die Erfindung betrifft weiter pharmazeutische Zusammensetzungen, die mindestens eine Verbindung einer der allgemeinen Formeln A1 bis A14 umfassen, gegebenenfalls in Kombination mit an sich üblichen Trägern oder Adjuvantien.

Die Erfindung betrifft weiter kosmetische Zusammensetzungen, die mindestens eine Verbindung einer der allgemeinen Formeln A1 bis A14 umfassen, gegebenenfalls in Kombination mit an sich üblichen Trägern oder Adjuvantien.

Die Erfindung betrifft weiter die Verwendung mindestens einer Verbindung einer der allgemeinen Formeln A1 bis A14 oder mindestens einer der vorgenannten pharmazeutischen oder kosmetischen Zusammensetzungen zur Hemmung der Aktivität der Alanyl-Aminopeptidasen oder analoger Enzyme, und zwar allein oder in Kombination mit Inhibitoren der DPIV oder analoger Enzyme.

Die Erfindung betrifft weiter die Verwendung mindestens einer Verbindung einer der allgemeinen Formeln A1 bis A14 oder mindestens einer der vorgenannten pharmazeutischen oder kosmetischen Zusammensetzungen zur topischen Beeinflussung der Aktivität der Alanyl-Aminopeptidasen oder analoger Enzyme, und zwar allein oder in Kombination mit Inhibitoren der DPIV oder analoger Enzyme.

Die Erfindung betrifft weiter die Verwendung mindestens einer Verbindung einer der allgemeinen Formeln A1 bis A14 oder mindestens einer der vorgenannten pharmazeutischen oder gegebenenfalls auch kosmetischen Zusammensetzungen zur Prophylaxe und Therapie einer ganzen Anzahl von Erkrankungen, die in den Ansprüchen 33 bis 45 beispielhaft beansprucht sind. In besonderen Ausführungsformen, jedoch nicht beschränkend, können erfindungsgemäß die Verbindungen der allgemeinen Formeln A1 bis A14, insbesondere die in Table 1 bis

PCT/EP2004/011643

14 aufgeführten, besonders bevorzugten Einzelverbindungen A1.001 bis A14.003, als solche oder als Ausgangsstoffe für weitere Substanzen und in Kombination mit Inhibitoren der DPIV und analoger Enzyme zur Therapie von Erkrankungen mit überschießender Immunantwort (Autoimmunerkrankungen, Allergien und Transplantatrejektionen), von anderen chronischentzündlichen Erkrankungen, neuronalen Erkrankungen und zerebralen Schädigungen, Hauterkrankungen (u. a. Akne und Schuppenflechte), Tumorerkrankungen und speziellen Virusinfektionen (u. a. SARS) genutzt werden.

Die Erfindung betrifft weiter die Verwendung mindestens einer Verbindung einer der allgemeinen Formeln A1 bis A14 oder mindestens einer der vorgenannten pharmazeutischen oder kosmetischen Zusammensetzungen zur Herstellung eines Arzneimittels zur Hemmung der Aktivität der Alanyl-Aminopeptidasen oder analoger Enzyme, und zwar allein oder in Kombination mit Inhibitoren der DPIV oder analoger Enzyme.

Die Erfindung betrifft weiter die Verwendung mindestens einer Verbindung einer der allgemeinen Formeln A1 bis A14 oder mindestens einer der vorgenannten pharmazeutischen oder kosmetischen Zusammensetzungen zur Herstellung eines Arzneimittels zur topischen Beeinflussung der Aktivität der Alanyl-Aminopeptidasen oder analoger Enzyme, und zwar allein oder in Kombination mit Inhibitoren der DPIV oder analoger Enzyme.

Die Erfindung betrifft weiter die Verwendung mindestens einer Verbindung einer der allgemeinen Formeln A1 bis A14 oder mindestens einer der vorgenannten pharmazeutischen oder gegebenenfalls auch kosmetischen Zusammensetzungen zur Herstellung eines Arzneimittels zur Prophylaxe und Therapie einer ganzen Anzahl von Erkrankungen, die in den Ansprüchen 48 bis 60 beispielhaft beansprucht sind. In besonderen Ausführungsformen, jedoch nicht beschränkend, können erfindungsgemäß die Verbindungen der allgemeinen Formeln A1 bis A14, insbesondere die in Table 1 bis 14 aufgeführten, besonders bevorzugten Einzelverbindungen A1.001 bis A14.003, als solche oder als Ausgangsstoffe für weitere Substanzen und in Kombination mit Inhibitoren der DPIV und analoger Enzyme zur Herstellung eines Arzneimittels zur Therapie von Erkrankungen mit überschießender Immunantwort (Autoimmunerkrankungen, Allergien und Transplantatrejektionen), von anderen chronisch-entzündlichen

¥

IJ

Erkrankungen, neuronalen Erkrankungen und zerebralen Schädigungen, Hauterkrankungen (u. a. Akne und Schuppenflechte), Tumorerkrankungen und speziellen Virusinfektionen (u. a. SARS) genutzt werden.

Die Erfindung betrifft weiter ein Verfahren zur Hemmung der Aktivität der Alanylpeptidasen oder analoger Enzyme allein oder in Kombination mit Inhibitoren der DPIV und analoger Enzyme durch Verabreichung mindestens einer Verbindung der allgemeinen Formeln A1 bis A14 oder mindestens einer der obigen pharmazeutischen oder kosmetischen Zusammensetzungen in einer für die Hemmung der Enzymaktivität erforderlichen Menge.

Die Erfindung betrifft weiter ein Verfahren zur topischen Beeinflussung der Aktivität der Alanylpeptidasen oder analoger Enzyme allein oder in Kombination mit Inhibitoren der DPIV und analoger Enzyme durch Verabreichung mindestens einer Verbindung der allgemeinen Formeln A1 bis A14 oder mindestens einer der obigen pharmazeutischen oder kosmetischen Zusammensetzungen in einer für die Hemmung der Enzymaktivität erforderlichen Menge.

Die Erfindung betrifft weiter ein Verfahren zur Prophylaxe und/oder Therapie einer der in den Ansprüchen 63 bis 76 beanspruchten Erkrankungen bzw. Zuständen unter Hemmung der Aktivität der Alanylpeptidasen oder analoger Enzyme allein oder in Kombination mit Inhibitoren der DPIV und analoger Enzyme durch Verabreichung mindestens einer Verbindung der allgemeinen Formeln A1 bis A14 oder mindestens einer der obigen pharmazeutischen oder kosmetischen Zusammensetzungen in einer für die Prophylaxe oder Therapie erforderlichen Menge.

Der Begriff "analoge Enzyme", wie er in der vorliegenden Beschreibung und in den Patentansprüchen verwendet wird, bezieht sich auf Enzyme, die eine der membranständigen Alanyl-Aminopeptidase analoge Enzymaktivität aufweisen, wie dies beispielsweise für die zytosolische Alanyl-Aminopeptidase gilt. Der Begriff ist in diesem Sinne auch in der oben zitierten Druckschrift "A. J. Barrett et al.: Handbook of Proteolytic Enzymes, Academic Press 1998" erläutert.

Ļ

 $\langle \cdot \rangle$ 

In den allgemeinen Formeln A1 bis A14, wie sie sich aus den Ansprüchen 1, 3, 5, 7, 9, 11, 13, 15, 17, 19, 21, 23, 25 und 27 in allgemeiner Form ergeben, stehen die Reste Rn, also die Reste R1, R2, R3, R4, R5, R6, R7, R8, R9,R10, R11, R12 und R13 jeweils unabhängig voneinander für einen Rest, der gewählt ist aus der aus der Gruppe, die besteht aus Wasserstoff, unsubstituiertem oder substituiertem, geradkettigem oder verzweigtem C<sub>1</sub>- bis C<sub>12</sub>- Alkyl, C<sub>2</sub>- bis C<sub>12</sub>-Alkenyl und C<sub>2</sub>- bis C<sub>12</sub>-Alkinyl, Hydroxy, Thiol, C<sub>1</sub>- bis C<sub>12</sub>-Alkoxy, C<sub>1</sub>- bis C<sub>12</sub>-Alkylthio, unsubstituiertem oder substituiertem, unkondensiertem oder kondensiertem, gegebenenfalls ein oder mehrere Heteroatome aus der Gruppe N, O, P und S enthaltendem Aryl und Cycloalkyl, unsubstituiertem oder substituiertem Amino, unsubstituiertem oder substituiertem Carbonyl, unsubstituiertem oder substituiertem Thiocarbonyl und unsubstituiertem oder substituiertem Thiocarbonyl und unsubstituiertem oder substituiertem Thiocarbonyl und unsubstituiertem oder substituiertem Imino.

Im einzelnen bedeuten die Reste Rn in erfindungsgemäßen Ausführungsformen dann, wenn sie für unsubstituierte geradkettige oder verzweigte Alkyl-Gruppen mit 1 bis 12 C-Atomen stehen, in bevorzugten Ausführungsformen Methyl, Ethyl, n-Propyl, i-Propyl, n-Butyl, i-Butyl, sec-Butyl, tert-Butyl, n-Pentyl, i-Pentyl, sec-Pentyl, tert-Pentyl, n-Hexyl, i-Hexyl, 3-Methylpentyl, 2-Ethylbutyl, 2,2-Dimethylbutyl sowie für die Reste Heptyl, Octyl, Nonyl. Decyl, Undecyl und Dodecyl alle geradkettigen und verzweigten Isomere. Erfindungsgemäß besonders bevorzugt aus der vorgenannten Gruppe sind Alkyl-Gruppen mit 1 bis 6 C-Atomen; von diesen sind die Reste Methyl, Ethyl, n-Propyl, i-Propyl, n-Butyl, i-Butyl, sec-Butyl und tert-Butyl noch mehr bevorzugt.

In anderen erfindungsgemäßen Ausführungsformen bedeuten die Reste Rn dann, wenn sie für unsubstituierte geradkettige oder verzweigte Alkenylgruppen mit 2 bis 12 C-Atomen stehen, in bevorzugten Ausführungsformen Vinyl, Allyl, 1-Butenyl, 2-Butenyl, sowie für die Reste Pentenyl, Hexenyl, Heptenyl, Octenyl, Nonenyl, Decenyl, Undecenyl und Dodecenyl alle geradkettigen und verzweigten und hinsichtlich der Stellung der C=C-Doppelbindung denkbaren Reste. In weiteren erfindungsgemäßen Ausführungsformen können die Reste Rn auch für geradkettige und verzweigte Alkenylgruppen mit mehreren Doppelbindungen stehen. Bevorzugte Reste aus dieser Gruppe stellen die Butadienyl-Gruppe und die Isoprenyl-Gruppe dar. Erfindungsgemäß besonders bevorzugt aus der vorgenannten Gruppe sind Alkenyl-

Gruppen mit 2 bis 6 C-Atomen; von diesen sind die Reste Vinyl, Allyl, 1-Butenyl und 2-Butenyl noch mehr bevorzugt.

In anderen erfindungsgemäßen Ausführungsformen bedeuten die Reste Rn dann, wenn sie für unsubstituierte geradkettige oder verzweigte Alkinylgruppen mit 2 bis 12 C-Atomen stehen, in bevorzugten Ausführungsformen Ethinyl, Propinyl, 1-Butinyl, 2-Butinyl, sowie für die Reste Pentinyl, Hexinyl, Heptinyl, Octinyl, Noninyl, Decinyl, Undecinyl und Dodecinyl alle geradkettigen und verzweigten und hinsichtlich der Stellung der C≡C-Dreifachbindung denkbaren Reste. Erfindungsgemäß besonders bevorzugt aus der vorgenannten Gruppe sind Alkinyl-Gruppen mit 2 bis 6 C-Atomen; von diesen sind die Reste Ethinyl, Propinyl, 1-Butinyl und 2-Butinyl noch mehr bevorzugt.

Sowohl geradkettige als auch verzweigte Alkyl-, Alkenyl- oder Alkinyl-Reste können erfindungsgemäß in einer weiteren Ausführungsform substituiert sein. Die Substituenten können an beliebigen Positionen des aus Kohlenstoffatomen gebildeten Grundgerüsts stehen und können gewählt sein aus der Gruppe, die besteht aus Halogenatomen wie Fluor, Chlor, Brom und Iod, Alkylgruppen mit 1 bis 6 C-Atomen, Alkoxygruppen mit 1 bis 6 C-Atomen im Alkylrest und unsubstituierten oder mit einem oder zwei Alkylresten mit jeweils unabhängig voneinander 1 bis 6 C-Atomen substituierten Aminogruppen.

In weiteren Ausführungsformen der Erfindung bedeuten die Reste Rn in den allgemeinen Formeln A1 bis A14 C<sub>1</sub>- bis C<sub>12</sub>-Alkoxy-Reste oder C<sub>1</sub>- bis C<sub>12</sub>-Alkylthio-Reste. Für die C<sub>1</sub>-bis C<sub>12</sub>-Alkylgruppen dieser Alkoxy- bzw. Alkylthio-Reste gelten die vorstehend genannten Definitionen der geradkettigen und verzweigten Alkyl-Reste ebenfalls. Besonders bevorzugt sind geradkettige C<sub>1</sub>- bis C<sub>6</sub>-Alkoxy-Reste und geradkettige C<sub>1</sub>- bis C<sub>6</sub>-Alkylthio-Reste, und besonders bevorzugt sind die Reste Methoxy, Ethoxy, n-Propoxy, Methylthio, Ethylthio und n-Propylthio.

In weiteren Ausführungsformen der Erfindung können die Reste Rn der allgemeinen Formeln A1 bis A14 auch stehen für unsubstituierte oder substituierte Cycloalkyl-Reste. Diese können erfindungsgemäß bevorzugt drei bis acht Atome im Ring enthalten und können entweder aus-

. 4

schließlich aus Kohlenstoff-Atomen bestehen oder ein oder mehrere Heteroatome enthalten. Besonders bevorzugt unter den rein carbocyclischen Ringen sind die Reste Cyclopentyl, Cyclopentyl, Cyclopentenyl, Cyclopentadienyl, Cyclohexyl, Cyclohexenyl, Cyclohexadienyl, Cycloheptyl, Cycloheptenyl, Cycloheptadienyl und Cycloheptatrienyl; Beispiele für Heteroatome enthaltende Cycloalkyl-Reste sind in weiteren Ausführungsformen der Erfindung die Reste Tetrahydrofuranyl, Pyrrolidinyl, Pyrazolidinyl, Imidazolidinyl, Piperidinyl, Piperazinyl und Morpholinyl. Mögliche Substituenten an diesen carbocyclischen oder heterocyclischen Cycloalkylresten können gewählt sein aus der obigen Gruppe von Substituenten für lineare Alkyl-Gruppen.

9

In weiteren Ausführungsformen der Erfindung können die Reste Rn an den Verbindungen der allgemeinen Formeln A1 bis A14 stehen für unkondensierte oder kondensierte gegebenenfalls ein oder mehrere Heteroatome aus der Gruppe N, O, P und S enthaltende Aryl-Reste. Die Aryl-Reste können aus einem oder mehreren Ringen, bei mehreren Ringen bevorzugt aus zwei Ringen, bestehen; ein Ring kann weiter bevorzugt fünf, sechs oder sieben Ringglieder aufweisen. Bei aus mehreren aneinander kondensierten Ringen bestehenden Systemen sind Benzokondensierte Ringe besonders bevorzugt, d. h. Ringsysteme, in denen zumindest einer der Ringe ein aromatischer Sechsring ist. Besonders bevorzugt sind die rein aus Kohlenstoff-Atomen bestehenden Aryl-Reste gewählt aus Phenyl, Cyclopentadienyl, Cycloheptatrienyl und Naphthyl; besonders bevorzugte Heteroatome enthaltende Aryl-Reste sind beispielsweise gewählt aus Indolyl, Cumaronyl, Thionaphthenyl, Chinolinyl (Benzopyridyl), Chinazolinyl (Benzopyrimidinyl) und Chinoxylinyl (Benzopyrazinyl).

Sowohl aus einem Ring bestehende als auch aus mehreren Ringen bestehende, sowohl nur Kohlenstoffatome enthaltende wie auch Heteroatome enthaltende Aryl-Reste können erfindungsgemäß in einer weiteren Ausführungsform substituiert sein. Die Substituenten können an beliebigen Positionen des Ringsystems, sowohl an den Kohlenstoffatomen als auch an den Heteroatomen stehen und können beispielsweise gewählt sein aus der Gruppe, die besteht aus Halogenatomen wie Fluor, Chlor, Brom und Iod, Alkylgruppen mit 1 bis 6 C-Atomen, Alkoxygruppen mit 1 bis 6 C-Atomen im Alkylrest und unsubstituierten oder mit einem oder

.

zwei Alkylresten mit jeweils unabhängig voneinander 1 bis 6 C-Atomen substituierten Aminogruppen.

Die Reste Rn (= R1 bis R13) können erfindungsgemäß weiter auch für unsubstituierte Amino-Reste (-NH<sub>2</sub>) oder unsubstituierte Imino-Reste (-NH-) oder für substituierte Amino-Reste (-NHRm oder -NRIRm) oder substituierte Imino-Reste (>NRm) stehen. Darin haben die Substituenten R1 und Rm die oben im einzelnen für die Reste Rn definierten Bedeutungen und können gleich oder verschieden sein.

Die Reste Rn (= R1 bis R13) können erfindungsgemäß weiter auch für unsubstituierte Carbonyl-Reste (H-(C=O)-) oder unsubstituierte Thiocarbonyl-Reste (H-(C=S)-) oder für substituierte Carbonyl-Reste (Rm-(C=O)-) stehen. Darin haben die Substituerten Rm substituierter Carbonyl-Reste oder substituierter Thiocarbonyl-Reste die oben im einzelnen für die möglichen Substituenten der Reste Rn definierten Bedeutungen.

Erfindungsgemäß können die vorgenannten Reste Rn (= R1, R2, R3, R4, R5, R6, R7, R8, R9, R10, R11, R12 und/oder R13) mit den jeweiligen Grundstrukturen der allgemeinen Formeln A1 bis A14 über eines ihrer Kohlenstoffatome verbunden sein. Es ist jedoch in einer alternativen Ausführungsform genauso gut möglich, daß die Reste Rn mit den jeweiligen Grundstrukturen der allgemeinen Formeln A1 bis A14 über das Heteroatom oder eines ihrer Heteroatome verbunden sind.

In mehreren der allgemeinen Formeln A1 bis A14 (beispielsweise in den allgemeinen Formeln A1, A6 (also A6a, A6b und A6c), A8, A14) stehen Y, Y1 und Y2 für Reste, die über eine C=Y-Doppelbindung (bzw. C=Y1-Doppelbindung und/oder C=Y2-Doppelbindung) mit der Grundstruktur der jeweiligen Formel verbunden sind. Die Reste Y stehen in den allgemeinen Formeln, in denen sie vorkommen, jeweils unabhängig voneinander für einen der über eine Doppelbindung an ein Kohlenstoffatom gebundenen Reste O, S oder NRn, beispielsweise NR3 oder NR4 oder NR5, wobei in letzteren die Reste Rn (beispielsweise R3 oder R4 oder R5) die oben genannten Bedeutungen haben können, einschließlich der Bedeutung Wasser-

stoff. Besonders bevorzugt steht Y für über eine Doppelbindung an ein C-Atom gebundenes O.

In mehreren der allgemeinen Formeln A1 bis A14 (beispielsweise in den allgemeinen Formeln A3, A9, A12, A14) stehen X, X1, X2 und Z für Reste, die über je eine C-X-Einfachbindung (bzw. C-X1-Einfachbindung oder C-X2-Einfachbindung) oder eine C-Z-Einfachbindung an zwei verschiedene Kohlenstoffatome gebunden sind. Die Reste X und Z stehen in den allgemeinen Formeln, in denen sie vorkommen, jeweils unabhängig voneinander für einen der über je eine Einfachbindung an zwei verschiedene Kohlenstoffatome gebundenen Reste >NH, >NRn (z. B. >NR5 oder >NR10), -O-, -S-, -CH2-, -CHRn- oder -CRn2-, worin die Reste Rn die oben angegebene Bedeutung haben, oder stehen für einen der über je eine Einfachbindung an drei verschiedene Kohlenstoffatome gebundenen Reste >N-, >CH- oder >CRn- (z. B. >CR8- oder >CR9-), worin Rn (z. B. R8, R9) die oben angegebenen Bedeutungen haben.

In den Verbindungen der allgemeinen Formel A6 steht Z für P oder S.

In den Verbindungen der allgemeinen Formel A8 stehen X und Z unabhängig voneinander für Reste aus der Gruppe, die besteht aus Hydroxy, Thiol, C<sub>1</sub>- bis C<sub>12</sub>-Alkoxy, C<sub>1</sub>- bis C<sub>12</sub>-Alkylthio, unsubstituiertem oder substituiertem, unkondensiertem oder kondensiertem, gegebenenfalls ein oder mehrere Heteroatome aus der Gruppe N, O, P und S enthaltendem Aryl und Cycloalkyl und Amino (NH<sub>2</sub>, NHR1, NR1R2), worin alle vorgenannten Bedeutungen von X und Z denjenigen für Alkoxy, Alkylthio, Aryl, Cycloalkyl und Amino entsprechen, die oben für die Reste Rn der allgemeinen Formeln A1 bis A14 im einzelnen definiert wurden.

In den Verbindungen der allgemeinen Formel A12 können X1 und X2 gleich oder verschieden sein und sind unabhängig voneinander gewählt aus der Gruppe, die besteht aus Hydroxy, Thiol, C<sub>1</sub>- bis C<sub>12</sub>-Alkoxy, C<sub>1</sub>- bis C<sub>12</sub>-Alkylthio, unsubstituiertem oder substituiertem, unkondensiertem oder kondensiertem, gegebenenfalls ein oder mehrere Heteroatom(e) aus der Gruppe N, O, P und S enthaltendem Aryl oder Cycloalkyl, Hydroxy, Thiol, und Amino (NH<sub>2</sub>, HNR1, NR1R2). Darin haben R1 und R2 die oben angegebenen Bedeutungen.

In den Verbindungen der allgemeinen Formel A14 stehen X für N oder CH oder CR8, P, P=O, P(OH)<sub>2</sub>, P(OH)(OR8) oder P(OR8)(OR9) und Z für NH, NR10, O oder S. Darin haben die Reste R8, R9 und R10 die oben angegebenen Bedeutungen.

Die Verbindungen der in den Ansprüchen 1, 3, 5, 7, 9, 11, 13, 15, 17, 19, 21, 23, 25 und 27 definierten allgemeinen Formeln A1 bis A14 im allgemeinen und die Verbindungen A1.001 bis A14.003 in Table 1 bis 14 in den Ansprüchen 2, 4, 6, 8, 10, 12, 14, 16, 18, 20, 22, 24, 26 und 28 im besonderen können nach an sich aus der Literatur bekannten Verfahren hergestellt werden bzw. sind kommerziell erhältlich.

Beansprucht werden die den allgemeinen Formeln A1 bis A14 entsprechenden Verbindungen im allgemeinen und die in Table 1 bis 14 genannten speziellen Verbindungen A1.001 bis A14.003 in bevorzugten Ausführungsformen der Erfindung zur Verwendung in der Medizin. Der Begriff "zur Verwendung in der Medizin" wird hier wie in den Patentansprüchen in seiner breitesten Bedeutung verstanden und bezieht sich auf alle denkbaren Anwendungsgebiete, in denen die durch die vorliegende Erfindung definierten Verbindungen der allgemeinen Formeln A1 bis 14, und in bevorzugten Ausführungsformen die Verbindungen A1.001 bis A14.003, wie sie speziell in Table 1 bis 14 aufgeführt sind, Wirksamkeit im Zusammenhang mit medizinisch relevanten Zuständen des Säugerkörpers, insbesondere des menschlichen Körpers, entfalten können.

Im Zusammenhang mit solchen medizinisch relevanten Zuständen findet eine Verwendung der Verbindungen der allgemeinen Formeln A1 bis A14 in allgemeinen und eine Verwendung der bevorzugten Verbindungen A1.001 bis A14.003 gemäß Table 1 bis 14 entweder in Form der Verwendung einer Einzelverbindung oder in Form der Verwendung mehrerer Verbindungen der allgemeinen Formeln A1 bis A14 (insbesondere der bevorzugten Verbindungen A1.001 bis A14.003 gemäß Table 1 bis 14) statt. Ebenfalls im Rahmen der Erfindung liegt eine Verwendung einer oder mehrerer der Verbindungen der allgemeinen Formeln A1 bis A14, bevorzugt einer oder mehrerer Verbindungen aus der Gruppe, die gewählt ist aus den Verbindungen A1.001 bis A14.003 gemäß Table 1 bis 14, in Kombination mit anderen Wirkstoffen, beispielsweise mit einer oder mehreren Verbindungen, die Wirksamkeit in der Inhi-

bition von Alanyl-Aminopeptidasen oder von analogen Enzymen (also Enzymen mit gleicher

13

Substratspezifität) und/oder Wirksamkeit in der Inhibition anderer Enzyme, beispielsweise der Dipeptidylpeptidase IV (DPIV) oder von analogen Enzymen (also Enzymen mit gleicher

Substratspezifität), aufwiesen. Beispiele solcher als Enzyminhibitor wirksamen Verbindungen

werden in am gleichen Anmeldetag wie die vorliegende Anmeldung eingereichten parallelen

Anmeldungen derselben Anmelder und in den eingangs zitierten Anmeldungen der Anmelder

genannt, die durch die Inbezugnahme hinsichtlich ihres Offenbarungsgehalts in die vorliegen-

de Beschreibung übernommen werden.

Spezielle Beispiele von als Inhibitor der Alanylaminopeptidase wirksamen Inhibitoren, wie sie aus dem Stand der Technik bekannt sind und gegebenenfalls zusammen mit den Verbindungen gemäß der vorliegenden Erfindung, insbesondere mit einer oder mehreren der Verbindungen A1.001 bis A14.003 gemäß Table 1 bis 14, verwendet werden können, schließen beispielsweise ein: Actinonin, Leuhistin, Phebestin, Amastatin, Bestatin, Probestin, β-Aminothiole, α-Aminophosphinsäuren, α-Aminophosphinsäurederivate, vorzugsweise D-Phe-ψ-PO(OH)-CH<sub>2</sub>]-Phe-Phe. Besonders bevorzugte bekannte und gemeinsam mit den Verbindungen gemäß der Erfindung zu verwendende Inhibitoren für die Alanyl-Aminopeptidase sind Bestatin (Übenimex), Actinonin, Probestin, Phebestin, RB3014 oder Leuhistin.

Eine weitere Ausführungsform der Erfindung betrifft pharmazeutische Zubereitungen, die mindestens eine, gegebenenfalls auch zwei oder sogar noch mehr, Verbindung(en) der allgemeinen Formeln A1 bis A14, besonders bevorzugt ausgewählt aus den Verbindungen A1.001 bis A14.003 gemäß Table 1 bis 14, umfassen. Solche pharmazeutischen Zubereitungen umfassen eine oder mehrere der genannten Verbindungen jeweils in einer solchen Menge, wie sie zur Entfaltung einer pharmazeutischen Wirkung erforderlich ist. Solche Mengen kann der Fachmann im einzelnen anhand von wenigen Routinetests leicht und ohne erfinderisches Zutun ermitteln; sie liegen im allgemeinen in Bereichen von 0,01 bis 1000 mg jeder der Verbindungen der allgemeinen Formeln A1 bis A14, besonders bevorzugt der Verbindungen A1.001 bis A14.003 gemäß Table 1 bis 14, pro Darreichungseinheit, noch weiter bevorzugt in Bereichen von 0,1 bis 100 mg jeder der genannten Verbindungen pro Darreichungseinheit. Auf den jeweiligen einzelnen Säugerorganismus bzw. menschlichen Organismus abgestimmte Mengen

kann darüber hinaus der Fachmann leicht ermitteln und gegebenenfalls auch vorsehen, daß eine ausreichende Konzentration der zu verwenden Verbindun(en) durch Darreichung geteilter oder mehrerer Darreichungsformen erreicht wird.

Eine weitere Ausführungsform der Erfindung betrifft kosmetische Zubereitungen, die mindestens eine, gegebenenfalls auch zwei oder sogar noch mehr, Verbindung(en) der allgemeinen Formeln A1 bis A14, besonders bevorzugt ausgewählt aus den Verbindungen A1.001 bis A14.003 gemäß Table 1 bis 14, umfassen. Solche kosmetischen Zubereitungen umfassen eine oder mehrere der genannten Verbindungen jeweils in einer solchen Menge, wie sie zur Entfaltung einer gewünschten, beispielsweise kosmetischen Wirkung erforderlich ist. Solche Mengen kann der Fachmann im einzelnen anhand von wenigen Routinetests leicht und ohne erfinderisches Zutun ermitteln; sie liegen im allgemeinen in Bereichen von 0,01 bis 1000 mg jeder der Verbindungen der allgemeinen Formeln A1 bis A14, besonders bevorzugt der Verbindungen A1.001 bis A14.003 gemäß Table 1 bis 14, pro Darreichungseinheit, noch weiter bevorzugt in Bereichen von 0,1 bis 100 mg jeder der genannten Verbindungen pro Darreichungseinheit. Auf den jeweiligen einzelnen Säugerorganismus bzw. menschlichen Organismus abgestimmte Mengen kann darüber hinaus der Fachmann leicht ermitteln und gegebenenfalls auch vorsehen, daß eine ausreichende Konzentration der zu verwendenden Verbindung(en) durch Darreichung geteilter oder mehrerer Darreichungsformen erreicht wird.

Die eine oder mehreren Verbindungen gemäß der vorliegenden Erfindung oder diese enthaltende pharmazeutische oder kosmetische Zubereitungen werden simultan mit bekannten Trägerstoffen und/oder Hilfsstoffen (Adjuvantien) verabreicht. Solche Träger- und Hilfsstoffe sind dem Fachmann als solche und auch hinsichtlich ihrer Funktion und Anwendungsweise bekannt und bedürfen daher an dieser Stelle keiner detaillierten Erläuterung.

Von der Erfindung umfaßt sind auch pharmazeutische Zubereitungen, die umfassen: einen oder mehrere der Inhibitoren der DP IV bzw. der Inhibitoren von Enzymen mit DP IV-analoger Enzymaktivität oder/und der Inhibitoren der APN bzw. der Inhibitoren von Enzymen mit APN-analoger Enzymaktivität gemäß dem Stand der Technik, zusammen mit einer oder mehreren Verbindung(en) der allgemeinen Formeln A1 bis A14, insbesondere bevorzugt

zusammen mit einer oder mehreren der Verbindungen, die aus den Verbindungen A1.001 bis A14.003 von Table 1 bis 14 ausgewählt sind, in räumlich getrennter Formulierung in Kombination mit an sich bekannten Träger-, Hilfs- und/oder Zusatzstoffen zur gleichzeitigen oder zeitlich unmittelbar aufeinanderfolgenden Verabreichung mit dem Ziel einer gemeinsamen Wirkung.

15

Die Verabreichung der Verbindungen der allgemeinen Formeln A1 bis A14 im allgemeinen und bevorzugt der Verbindungen A1.001 bis A14.003 gemäß Table 1 bis 14 bzw. pharmazeutischer oder kosmetischer Zubereitungen, die eine oder mehrere der vorgenannten Verbindungen zusammen mit an sich tiblichen Träger-, Hilfs- und/oder Zusatzstoffen umfassen, erfolgt einerseits als topische Applikation in Form von z.B. Cremes, Salben, Pasten, Gelen, Lösungen, Sprays, Liposomen und Nanosomen, Schüttelmixturen, "pegylierten" Formulierungen, degradierbaren (d. h. unter physiologischen Bedingungen abbaubaren) Depot-Matrices, Hydrokolloidverbänden, Pflastern, Mikroschwämmen, Prepolyomeren und ähnlichen neuen Trägersubstraten, Jet-Injektion bzw. anderen dermatologischen Grundlagen/Vehikeln einschließlich instillativer Applikation, und andererseits als systemische Applikation zur oralen, transdermalen, intravenösen, subcutanen, intracutanen, intramuskulären, intrathekalen Anwendung in geeigneten Rezepturen bzw. in geeigneter Galenik.

Erfindungsgemäß werden die Verbindungen der allgemeinen Formeln A1 bis A14 im allgemeinen und bevorzugt die Verbindungen A1.001 bis A14.003 gemäß Table 1 bis 14 einzeln oder in Kombination, oder auch pharmazeutische oder kosmetische Zusammensetzungen, die eine oder mehrere der genannten Verbindungen umfassen, zur Hemmung der Aktivität der Alanyl-Aminopeptidasen oder analoger Enzyme allein oder in Kombination mit Inhibitoren der Dipeptidylpeptidase IV und Inhibitoren analoger Enzyme verwendet.

In einer weiteren Ausführungsform der Erfindung werden die Verbindungen der allgemeinen Formeln A1 bis A14 im allgemeinen und bevorzugt die Verbindungen A1.001 bis A14.003 gemäß Table 1 bis 14 einzeln oder in Kombination, oder auch pharmazeutische oder kosmetische Zusammensetzungen, die eine oder mehrere der genannten Verbindungen umfassen, zur topischen Beeinflussung der Aktivität der Alanyl-Aminopeptidasen oder analoger Enzyme

16

allein oder in Kombination mit Inhibitoren der Dipeptidylpeptidase IV und Inhibitoren analoger Enzyme verwendet.

In bevorzugten Ausstihrungsformen der Erfindung erfolgt eine Verwendung der Verbindungen der allgemeinen Formeln Al bis A14 im allgemeinen und bevorzugt der Verbindungen A1.001 bis A14.003 gemäß Table 1 bis 14 einzeln oder in Kombination, oder auch eine Verwendung von pharmazeutischen oder kosmetischen Zusammensetzungen, die eine oder mehrere der genannten Verbindungen umfassen, zur Prophylaxe und Therapie von Erkrankungen wie beispielsweise Multiple Sklerose, Morbus Crohn, Colitis ulcerosa, und anderen Autoimmunerkrankungen sowie entzündlichen Erkrankungen, Asthma bronchiale und anderen allergischen Erkrankungen, Haut- und Schleimhauterkrankungen, beispielsweise Psoriasis, Akne sowie dermatologischen Erkrankungen mit Hyperproliferation und veränderten Differenzierungszuständen von Fibroblasten, benigner fibrosierender und sklerosierender Hauterkrankungen und maligner fibroblastärer Hyperproliferationszustände, akuten neuronalen Erkrankungen, wie beispielsweise Ischämie-bedingter zerebraler Schädigungen nach einem ischämischen oder hämorrhagischen Schlaganfall, Schädel/Hirn-Trauma, Herzstillstand, Herzinfarkt oder als Folge von herzchirurgischen Eingriffen, von chronischen neuronalen Erkrankungen, beispielsweise von Morbus Alzheimer, der Pick'schen Erkrankung, der Progressiven Supranukleären Palsy, der kortikobasalen Degeneration, der frontotemporalen Demenz, von Morbus Parkinson, insbesondere Parkinsonismus gekoppelt an Chromosom 17, von Morbus Huntington, von durch Prionen bedingten Krankheitszuständen und von Amyotropher Lateralsklerose, von Artherosklerose, arterieller Entzündung, Stent-Restenose, von Chronisch Obstruktiven Lungenerkrankungen (COPD), von Tumoren, Metastasierungen, von Prostatakarzinom, von Schwerem Akutem Respiratorischen Syndrom (SARS) und von Sepsis und Sepsisähnlichen Zuständen.

In einer weiteren bevorzugten Ausführungsform der Erfindung erfolgt eine Verwendung der Verbindungen der allgemeinen Formeln A1 bis A14 im allgemeinen und bevorzugt die Verbindungen A1.001 bis A14.003 gemäß Table 1 bis 14 einzeln oder in Kombination, oder auch der pharmazeutischen oder kosmetischen Zusammensetzungen, die eine oder mehrere der genannten Verbindungen umfassen, zur Prophylaxe und Therapie der Abstoßung von transplantierten Geweben und Zellen. Als ein Beispiel einer solchen Anwendung kann die Verwendung einer oder mehrerer der vorgenannten Verbindungen oder einer pharmazeutischen Zusammensetzung, die eine oder mehrere der genannten Verbindungen enthält, bei allogenen Nieren- oder Stammzell-Transplantationen genannt werden.

In einer weiteren bevorzugten Ausführungsform der Erfindung erfolgt eine Verwendung der Verbindungen der allgemeinen Formeln A1 bis A14 im allgemeinen und bevorzugt der Verbindungen A1.001 bis A14.003 gemäß Table 1 bis 14 einzeln oder in Kombination, oder auch der pharmazeutischen oder kosmetischen Zusammensetzungen, die eine oder mehrere der genannten Verbindungen umfassen, zur Prophylaxe und Therapie der Abstoßungs- oder Entzündungsreaktionen an oder durch in einen Organismus implantierte medizinische Gegenstände ("medical devices"). Dies können beispielsweise Stents, Gelenkimplantate (Kniegelenk-Implantate, Hüftgelenk-Implantate), Knochen-Implantate, Herz-Schrittmacher oder andere Implantate sein. In einer weiteren bevorzugten Ausführungsform der Erfindung erfolgt eine Verwendung der Verbindungen der allgemeinen Formeln A1 bis A14 im allgemeinen und bevorzugt die Verbindungen A1.001 bis A14.003 gemäß Table 1 bis 14 einzeln oder in Kombination, oder auch der pharmazeutischen oder kosmetischen Zusammensetzungen, die eine oder mehrere der genannten Verbindungen umfassen, in der Weise, daß die Verbindung(en) oder Zusammensetzung(en) in Form einer Beschichtung oder Benetzung auf den Gegenstand bzw. die Gegenstände aufgebracht werden oder mindestens eine der Verbindungen oder Zusammensetzungen stofflich dem Material des Gegenstandes / der Gegenstände beigemischt wird. Auch in diesem Fall ist natürlich möglich, mindestens eine der Verbindungen oder Zusammensetzungen – gegebenenfalls zeitlich abgestuft oder parallel – lokal oder systemisch zu verabreichen.

In gleicher Weise wie vorstehend beschrieben – und für die vergleichbaren Zwecke bzw. zur Prophylaxe und Therapie der vorstehend beispielhaft, jedoch nicht abschließend genannten Erkrankungen und Zustände – können die Verbindungen der allgemeinen Formeln A1 bis A14 im allgemeinen und die Verbindungen A1.001 bis A14.003 gemäß Table 1 bis 14 in bevorzugten Ausführungsformen, sowie die vorstehend beschriebenen, die genannten Verbindungen enthaltenden pharmazeutischen und kosmetischen Zusammensetzungen allein oder in

Kombination mehrerer von ihnen zur Herstellung von Medikamenten zur Behandlung der o. g. Krankheiten oder Zustände verwendet werden. Diese können die genannten Verbindungen in den vorstehend genannten Mengen umfassen, gegebenenfalls zusammen mit an sich bekannten Träger-, Hilfs- und/oder Zusatzstoffen.

Die Erfindung betrifft abschließend auch ein Verfahren zur Hemmung der Aktivität der Alanyl-Aminopeptidasen oder analoger Enzyme allein oder in Kombination mit Inhibitoren der DPIV und analoger Enzyme durch Verabreichung mindestens einer Verbindung oder pharmazeutischen oder kosmetischen Zusammensetzung gemäß der obigen detaillierten Beschreibung in einer für die Hemmung der Enzymaktivität erforderlichen Menge. Die Mengen einer der Verbindungen der allgemeinen Formeln A1 bis A14 im allgemeinen bzw. der Verbindungen A1.001 bis A14.003 gemäß Table 1 bis 14 liegen – wie oben angegeben – im Bereich von 0,01 bis 1000 mg einer Verbindung pro Verabreichungseinheit, vorzugsweise im Bereich von 0,1 bis 100 mg pro Verabreichungseinheit.

Weiter betrifft die Erfindung auch ein Verfahren zur topischen Beeinflussung der Aktivität der Alanyl-Aminopeptidasen oder analoger Enzyme allein oder in Kombination mit Inhibitoren der DPIV oder analoger Enzyme durch Verabreichung mindestens einer Verbindung oder pharmazeutischen oder kosmetischen Zusammensetzung gemäß der vorstehenden detaillierten Beschreibung in einer für die Beeinflussung der Enzymaktivität erforderlichen Menge. Auch in diesen Fällen bewegen sich die Mengen der Verbindung(en) im oben angegebenen Bereich.

Weiter betrifft die Erfindung auch ein Verfahren zur Prophylaxe und Therapie einer Vielzahl von Erkrankungen, beispielsweise Erkrankungen mit überschießender Immunantwort (Autoimmunerkrankungen, Allergien und Transplantatrejektionen), von anderen chronischentzündlichen Erkrankungen, neuronalen Erkrankungen und zerebralen Schädigungen, Hauterkrankungen (u. a. Akne und Schuppenflechte), Tumorerkrankungen und speziellen Virusinfektionen (u. a. SARS) und insbesondere der oben im einzelnen genannten Erkrankungen, durch Verabreichung mindestens einer Verbindung oder pharmazeutischen oder kosmetischen Zusammensetzung gemäß der vorstehenden detaillierten Beschreibung in einer für die Prophylaxe oder Therapie der jeweiligen Erkrankung erforderlichen Menge. Auch in diesen Fäl-

len hewegen sich die Mengen der Verbindung(en) im oben angegebenen Bereich von 0,01 bis 1000 mg einer Verbindung pro Verabreichungseinheit, vorzugsweise im Bereich von 0,1 bis 100 mg pro Verabreichungseinheit.

Die Erfindung wird nachfolgend durch spezielle bevorzugte Ausführungsbeispiele näher erläutert. Die nachfolgenden Ausführungsbeispiele dienen jedoch nicht der Beschränkung der Erfindung, sondern ausschließlich deren beispielhafter Erläuterung.

## Ausführungsbeispiele

## Beispiel 1:

## Inhibitonscharakteristika neuartiger Hemmstoffe der Alanyl-Aminopeptidasen.

In den nachfolgenden Table 1 bis 14 sind neue Hemmstoffe zusammengefasst, für die durch die Anmelder gezeigt werden konnte, dass diese in der Lage sind, Alanyl-Aminopeptidasen in ihrer enzymatischen Aktivität zu inhibieren. Die gemessenen Inhibitions-charakteristika sind als IC-50- oder ID-50-Werte (letztere markiert mit "\*") für beide Enzyme angegeben. Die enzymatische Aktivität wurde mit Hilfe des fluorogenen Substrates/Produktes (Ala)<sub>2</sub>-Rhodamin 110 ermittelt.

Table 1:

Compound ID.	Structure	IC50 <sub>APN</sub> [µM]
A1.001	CI	0.8

20

ì

A 1 000		
A1.002	HO HO CI	5.6
A1.003	HO-N-O-Br	6.3
A1.004	HO Br	6.4
A1.005	HO-MO-CI	7.3
A1.006	но-М	7.5
A1.007		8.4
A1.008	HO-N O S'O CI	11.5

A1.009		
	HO-NO-NO-NO-NO-NO-NO-NO-NO-NO-NO-NO-NO-NO	14.1
A1.010	HO-N-O-	14.2
A1.011	HO N N N F	17.1
A1.012	HO-N-O-F	21.8
A1.013	но-Н	25.2
A1.014	HOMPON	33.0
A1.015		80.6

Table 2:

Compound ID.	Structure	IC50 <sub>APN</sub> [μM]
A2.001	HO-N-	2.2
A2.002		8.6
A2.003	N.N.N.N.N.N.N.N.N.N.N.N.N.N.N.N.N.N.N.	10.9
A2.004	H <sub>2</sub> N N N OMe	12.5

A2.005		
		13.7
	)=(	
	0 0	
	√ I	
	. 0~**	
A2.006	9 (E) E	13.4
	H <sub>2</sub> N - 0 - 8 - 6	15.4
	ÖF	
A2.007	NH <sub>2</sub> NH <sub>2</sub> O	14.6
	N-N-N	
	) O-N	ſ
A2.008		46.6
		40.0
	· ]	
	Ŋ"	
	0>N	1
		1
	N N-N	}
	, , , , , , , , , , , , , , , , , , ,	
{	N' <sub>O</sub> 'N	
		1
A2.010	o'	93.6
	The second secon	1200
	<b>~</b> 0	
	, <i>)</i>	
		{
1		}
}	in s	

Table 3:

Compound ID.	Structure	IC50 <sub>APN</sub> [μΜ]
A3.001		" very high ac- tive"
A3.002	H <sub>2</sub> N O	0.9*
A3.003		1.2*
A3.006	HO-N-O	2.2*
A3.007	O N-H	2.6*
A3.008	· O N	2.6*

ř A3.009 3.0 A3.010 3.4 A3.011 3.6 A3.012 4.3 A3.014 4.5

ì

A3.015		
-	Br	4.7
A3.016	Br	
		4.8
A3.017	0	
A2 010	N CI	4.9
A3.018	SONO ON	5.0
A3.019	Brown	5.2

A3.020		
1.020	O NH <sub>2</sub>	5.4
	N N	
A3.022		
A3.022	N-	6.2
	. C1	
A3.023		6.3
	, of of the many o	
A3.024	0	
	N-N-S	6.6
A3.025		6.9
12.00		
A3.026	S N S N	7.3
	° C <sub>F</sub>	

A3.027		
		7.4
A3.029	ON SO ON SO	8.0
A3.030	of North Ci	8.1
A3.031	N N O Br	8.2
A3.032		8.3
A3,033		8.4

ř

A3.035	S	9.5
A3.037	Ni-o-	9.7
A3.038	N-N-N-N-DF	9.8
A3.039	CI N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-	10.5
A3.040		10.6
A3.041	N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-	10.9
A3.042		11.0

A3.043	Br O N N O	11.0
A3.045		11.1
A3.046		11.7
A3.047	S 9 NH2	11.8
A3.048		11.8
A3.050	C N N N N N N N N N N N N N N N N N N N	12.0
A3.051	CI N I N N C	12.2

.,		
A3.052	O N-N O	12.3
A3.053		12.5
A3.054		12.8
A3.055		12.9
A3.056		12.9
A3.057		13.1

, A3.058		13.5
A3.059		13.5
A3.060	F O N N O	13.6
A3.061		13.6
A3.062		13.9
A3.063	N N N N N N N N N N N N N N N N N N N	14.0

A3.064	4	14.3
	N N N N	
A3.065	S N N N N N N N N N N N N N N N N N N N	14.3
A3.066	CI J	14.4
A3.000		14.4
A3.067	HN	14.6
A3.068	N N N N N N N N N N N N N N N N N N N	14.6
A3.069	CITOTO	15.2

_ A3.070	CI CI	15.2
A3.071	O'NINNIO	15.6
A3.072	The three transfers of the second of the sec	15.6
A3.073		15.6
A3.074	O N-N	16.0
A3.075	Q-N-N	16.0
A3.076	CI—CON-NO	16.0

A3.077		16.4
A3.078	S S	16.4
	Br	
A3.080	N N N N O	16.6
A3.081		16.7
A3.082		
	o Nambo	16.8
A3.083	ON N N N N N N N N N N N N N N N N N N	17.0

ŕ

A3.084	CI N-N	17.7
A3.086	CI O O N	17.9
A3.087	CI N	18.1
A3.088	N-N-N-O	18.2
A3.089		18.2
A3.090	I N-N-P	18.4
A3.091	N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-	18.7

A3.092  A3.093  A3.094  A3.095  A3.097	18.7
A3.093  A3.094  A3.095	
A3.094  A3.095	
A3.095	19.0
A3.095	
A3.097	9.5
A3.097	
	19.2
0=\$=0	
A3.098	19.2

•		
• A3.099	o s s	19.4
A3.100	N-N-N	19.5
A3.101	N N Br	19.8
A3.102		19.9
A3.103		19.9
A3.104	CI ON	20.0

i.		
À A3.105		20.0
A3.106	N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-	20.2
A3.107	N N N	20.3
A3.109	Br O Br O Br	20.5
A3.110	N-N-N-CI	20.6
A3.111	O OH	20.8
A3.112		20.8

-/ A3.113		
A3.113	O.	20.9
	N.N.N.N.N.	
A3.114	0 0	
		20.9
A2 116	N N	
A3.115		21.1
A3.116		21.2
	HOUND	
A3.117		21.2
	000	

	·	
A3.118		21.3
A3.120		21.4
A3.121	NH HN NH CI	21.6
A3.122	N=N-ON-ON-ON-ON-ON-ON-ON-ON-ON-ON-ON-ON-ON	21.6
A3.124	N S S	21.8
A3.125	N. N. Br	21.8

A2 120		
A3.128	Con Municipal Contraction of the	22.2
A3.129	Si <sup>o</sup>	22.3
A3.130		22.4
A3.131	N-N-N-DN Br	22.4
A3.132	H <sub>2</sub> N	22,5
A3.133	OLNIN'S	25.0

<b>V</b>		
A3.134	o Jan	22.6
A3.135		22.8
A3.136	N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-	22.8
A3.137	HONN FF	23.0
A3.138		23.0
A3.139	SUNN	23.1

<u>•</u>		
A3.140	- Polyno	23.4
A3.141	o	23.4
A3.142		23.4
A3.143	N-N-OBr Br O	23.6
A3.144	٩	23.7
A3.145	N S	23.7*
A3.146	CI CO CINTO	23.8

A3.147		24.4
A3.148	Br N	24.5
A3.149	N-Q-B-N	24.8
A3.150	AN ON BIT OF BIT	24.9
A3.151	SH	26.1
A3.152		25.1
A3.153		25.1
A3.154	CI CO	25.5

ř

A3.155	Br O N-N-O	25.8
A3.156	10 N-N DA	25.9
A3.157		26.1
A3.158	CI C	26.3
A3.159	S N N N N N N N N N N N N N N N N N N N	22.6
A3.160	N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-	26.4
A3.161		26.4

A3.162 26.6 A3.163 26.7 A3.164 26.7 A3.165 27.3 A3.166 27.3 A3.167 27.4 A3.168 27.5

A3.169	OLN S-CO	27.7
A3.170	O N O O O O O O O O O O O O O O O O O O	28.0
A3.171	s d	28.0
12.100	N N	
A3.172		28.1
A3.173	Chulud?	28.5
A3.174	ols N N O	28.6
A3.175		28.6

ì

<u> </u>		
A3.176		28.7
A3.177		28.7
A3.178		28.8
A3.179		29.1
A3.180	Q Q Q Q Q Q Q Q Q Q Q Q Q Q Q Q Q Q Q	29.3
A3.181		29.4

4.0.0		
A3.182	W-N-N-O	29.5
A3.183		
- <b></b>	0>	29.7
	N-N Th	
A3.184		
	J. M. E.	30.0
A3.185		1
		30.1
A3 186		)
		30.1
A3.187	0,,	
A3.188	No Color	30.3
	N <sub>2</sub> O	30.5
	A3.183 A3.184 A3.186 A3.187	A3.184  A3.185  A3.186  A3.187  A3.188

<u> </u>		
- A3.189	O'N'N'	30.8
A3.190	NH NH	31.1
,	H H O F F	
A3.191	N-N N-N	31.8
A3.192 A3.193	Brulnno	31.9
	CI	32.0
A3.194	No No	32.1

( )		
A3.195	F-F N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-	32.1
A3.196	NO N	32.4
A3.197		32.4
	CI	
A3.198		32.5
A3.199		
	I O N-N CI	32.5
A3.200	0=N	32.8

42.001		
- A3.201		33.4
42.000	N N N N N N N N N N N N N N N N N N N	
A3.202	HN TO	33.6
A3.203		33.8*
A3.204	S N S N	33.9
A3.205	HN	34.0
A3.206	CI NI NINO	34.0

A3.208  A3.208  A3.209  A3.210	24.4
A3.209	34.4
	34.5
A3.210	34.5
	34.7
A3.211	34.7
A3.212	34.7
A3.213	34.7

- 6-		
A3.214		35.5
A3.215	S—Br	35.7
A3.216a	NN N-N-O	36.1
A3.216b	D'N-N-DND.	36.2
A3.218	Brown	36.3
	Johnno	36.3
A3.219	Jinn 20	36.3

V		
A3.220	CI	36.6
A3.221	CITON	36.8
A3.222	O N N N	36.8
A3.223	HN-S	36.9
A3.224	N P CI CI	37.2
A3.226	OH HO OH	37.3
AJ.420	F—NON+O	37.4

A3.227		37.7
A3.228		38.2
	- NN N-N-N	
A3.229	~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~	38.3
A3.230	0-	20.4
	ON-N TON	38.4
A3.231	Cool No-	39.3
	0-10	
A3.232	N N N N	40.3

7		
A3.233	CH CHINA	41.0
A3.234		41.1
A3.235	ON N	41.1
A3.236		41.2
A3,237		43.2
A3.238		43.3

<u>'£'</u>		
A3.239	N N N S F O	43.6
A3.240		44.2
A3.241	IN INNTO	44.2
A3.242	N N N N N N N N N N N N N N N N N N N	44.2
A3.243	ON-N-O	44.7
A3.244		45.0

· A3.245	$\sim$	45.0
	N N N	
A3.246		45.4
A3.247	OLNN THO	45.4
A3.248	Br N-N	46.6
A3.249		46.6
A3.250		46.6
A3.251	N N N N N N N N N N N N N N N N N N N	47.0

٧		
· A3.252	Br-C	47.2*
A3.253	Br NN	47.3
A3.254		48.1*
A3.255	N-N N-N	48.2
A3.256	O HN S-	48.4
A3.257	O F F F	48.7
A3.258		49.5

V		
A3.259	Q n l n n l o	49.4*
A3.260	Ö	
		49.9
	E Ja	
	Br	
A3.261	S	50.0
	N-N	
A3.262	-0'	
	H <sub>2</sub> N N	50.1
A3.263	Ö	
	N. CO	50.2
A3.264	Na Ala	
	CNN N	50.3
A3.265		
	s N-N	51.1

ł

<u></u>		
A3.266	N F F	51.3
A3.267	S F F	
		53.2*
	N= OH	
A3.268	O= CI	52.1
A3.269	Ö	
	X NATO	53.4
A3.270	CITOTON	54.0
A3.271		
AJ.2/1	N-O-	54.2
	Br	

12.050		
A3.272		54.4
A3.273	-	55.0*
A3.274	O S N N N	55.6
A3.275		55.8
A3.276		56.4
A3.277		56.8
A3.278	N-N N-N	58.3

A3.279		
10,27	Re	58.4
A3.280	No-	60.0
A3.281	O'N'-COLO	62.4
A3.282	S N-N	62.7
A3.283	N-N O	62.7
A3.284	CI N N TO	62.7
A3.285	I N-N-N-N	63.1*

A3.286		64.2
A3.287	° N- C	64.5
A3.288		64.9*
A3.289		65.1*
A3.290		65.8
A3.291	s N N	66.0*
A3.292		66.6
A3.293	N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-	67.1*

· A3.294		68.0
A3.295	N.O.	68.0
A3.296	N-N-N-F	68.9
A3.297	S. S	68.9
A3.298		69.3
A3.299	N O F F F F F F F F F F F F F F F F F F	71.4
A3.300	N. N. O	73.1*

· • • • • • • • • • • • • • • • • • • •		
A3.302	Clenne 5	74.7
A3.303	N.N. N.N.	75.8*
A3.305	CI CINCO F	77.3
A3.307		79.8*
A3.309	To In To	81.8*
A3.310		82.9
A3.311	H N O Br	85.8*
A3.312	To To	87.5
	- Y	

A3.313	OH S N	88.3
A3.314	Br O N N	91.2*
A3.315	N-N-O	92.2
A3.316	STO	92.1
A3.317		93.6
A3.318		98.8*

A3.319		100.6
A3.313		102.6*
	HN	
	\	
	/ )	
	N T	
	N	·
A3.320	II 9	112.8*
	h	
	<u> </u>	
	<b>∟</b> ,~	
A3.321	(°p	117.3*
	N N	
	ò-\	
	но он	
A3.322	_	125.4
	CI ONO	
	Ó.	
A3.323	N- M	126.2*
	, "\[ \]	
	» ()	
A3.324	•	131.9*
	s >	131.5
	N O	
	"Na Z	
	ON	
	- 14	

A3.325	F F O	133.7*
A3.326	HN O=N-	138.4
A3.327		146.5*
A3.328	NN ON NO	142.2
A3.329	S N-N	143.1
A3.330	HN	146.5*

A3.331	ON-NOI	152.4
A3.332	ON N	154.4*
A3.333	E N I N N S	155.0*
A3.334	N N N N N N N N N N N N N N N N N N N	160.7*
A3.335		161.2*
A3.336	NH <sub>2</sub>	168.7*
A3.337	F F	223.0*
A3.338	N S N S N S N S N S N S N S N S N S N S	229.8*

r <del>-</del>	_	
A3.339		208.5*
A3.340		221.8*
A3.341	S N N N O	238.4*
A3.342	HW OF F	231.1*
A3.345	Josepho-	293.0*
A3.346		293.8*

A3.347	0	305.2*
	N-N	
A3.348		321.1*
A3.349	N-N N	322.8*
A3.350		338.9*
A3.351		422.4*
A3.352		451.4*

Table 4:

Compound ID.	Structure	IC50 <sub>APN</sub> [μM]
A4.001		3.4
A4.002	Br N-N-N-O	4.8
A4.003	Br O N Br	5.0
A4.004		5.1
A4.005	O-N, O	5.8

A4.006	CI N N N	6.6
A4.007		6.7
A4.008		6.9
A4.009	Br N o	7.0
A4.010	Br—OOOOOOOOOOOOOOOOOOOOOOOOOOOOOOOOOOOO	7.2

A4.011		
	I MAN TO THE MAN TO TH	7.6
A4.012		
	N N N Br	7.8
A4.013		
		8.0
A4.014		
,	TO N-N TO F	9.8
A4.015	/=\ <i>Q</i>	10.5
	CI N-N O	10.5
A4.016	NO NO	10.9
		10.9
A4.017	N-0''	
117.01/	Br O N N N O	11.0

A4.018	· }	
114.016		11.4
	0 0-11-0	1
A4.019	9	12.0
		12.0
A4.020	7-8	12.2
1		
	CI NINN	
A4.021		
	ON-NO	12.3
	ş	
	· NEN	
A4.022	N //	12.5
	TO NAME N	
	\ \\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\	
A4.023		12.9
		1
		{
		}
A4.024	₽r	13.2
	Br O N	
	Br O Br	1

ť

A4.025	0	
		13.5
j		1
	Ť	
A4.026	F	
1		13.6
	O TIME	}
A4.027	,	
		13.6
		}
j	<u> </u>	
1	N N N N N	
	O N,Ñ	
A 1 0 = 0		
A4.028		13.7
	•	15.7
	N-N=	
		1
A4.029		13.9
	· 📈 🔊	13.9
	. N <sup>z</sup> N	
}		
A4.030	1	
	$\mathcal{A}$	14.3
}	N. J. N.	}
	N. T. W. T.	}

ř

A4.031		
	F	14.4
	N-	
	· 0 N=	
A4.032	N N	
	N N P	14.6
	0-N N	
A4.033	\ <u>\</u>	15.0
	Br N-N Br	]
	, " - " - o	
A4.034	Br O	
A4.034	on l n l)	15.6
	N	
A4.035	9. 7. 0	
		15.6
	CI	
A4.036		
A4.030		16.0
	San Maria	
	€3	
A4.037		16.0
	N-N	10.0

A4.038	CI-Q-Q-N-N-O	16.0
A4.040	NN-N-NO	16.6
A4.041		16.7
A4.042	o JINNO	16.8
A4.043	N.N.N.N.N.	17.0
A4.044	CI N-N-O	17.7
A4.045		18.4

A4.046	0 1	18.7
	ar N	10.7
	CI CI	
A4.047		18.9
	N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-	
A4.048		
A4.046		9.5
	N-N-N	
A4.049	^	10.2
A4.042		19.2
	o=\$≃o o	
A4.050	s	19.4
	. , , , , N	
	, N <sub>N</sub>	
A 4 0 5 1		
A4.051		19.5
	N N N N N N N N N N N N N N N N N N N	
	O	

A4.052	_ 00	19.8
	Ö Br	
	Br	
A4.053	<i>p</i> -	19.9
	<b>₽</b> q .	
	0 N=	
A4.054		20.7
A4.034		20.2
A4.055		20.3
	0×N+0-	20.5
A4.056	₽r	20.5
	N N Br	
A4.057	Br O Br	20.6
A4.057	DN-N-DN	20.6
	CI CI	
A4.058		20.9
	N.N.N.N.	
	- 00	

A4.059	Br Br O	21.0
A4.060	N N Br	21.8
A4.061		22.2
A4.063		22.4
A4.064	N-N-N-N-Br	22.4
A4.065		22.6
A4.066		22.8

ł

·	_	
A4.067	H <sub>3</sub> C N-H CH <sub>3</sub>	22.8
A4.068	N N N N N N N N N N N N N N N N N N N	23.0
A4.069 A4.070		23.0
A4.071	Tolando)	23.4
A4.072	POT NOTO	23.4
		23.4

Ą.

D N D Br	23.6
0	
Br	24.5
N-N-N-Br	24.9
N-N N-O N=O	25.1
ONO ONN	25.1
CI	25.7
Br O N-N-O	25.8
	Br O Br O O O O O O O O O O O O O O O O

A4.080		
	N-N-N-N-F	25.9
A4.081	CI	
		26.3
	N. W. W.	
A4.082		
A4.002	S N	26.4
·		
A4.083	Q	
		26.4
A4.084		
		26.7
	N N N N N N N N N N N N N N N N N N N	
A4.085	(2)	26.7
A4.086	0	
		27.3

A4.087	N-N-N-O	27.4
A4.088	ON N NO	27.5
A4.089	OLN, NO	27.7
A4.090	SION	28.0
A4.091		28.5
A4.092	olds N N	28.6
A4.093		29.4

A4.094	On-N-ON-O	29.5
A4.095		29.7
A4.096	JI-MIJ	30.0
A4.097		30.1
A4.098		31.0
A4.099	O N N N	30.8
A4.100	N-N N-N	31.8
A4.101	H N N N O	31.9

A / 102		20.4
A4.102		32.4
	-N-ON	
·		
A4.103		32.5
	N CI	
	N-N-N	
	g	
A4.104	5	33.4
	N'N N-N'	
A4.105		33.8*
	P-N	
	N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-	<u> </u>
A4.106		34.0
114.100		34.0
	Ch A M A A MA P	
A4.107	., 0	34.2
	H <sub>3</sub> C N	
	HO N	
i		

A4.108	N-N-N-F	34.4
A4.109	N-N-N-CI	34.7
A4.110	N-N-S	34.7
A4.111	N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-	34.7
A4.112	N-N-S N-N-N-N	34.7
A4.113		35.5
A4.114	N <sub>N</sub> -N-N	36.1

A4.115	I N-N-ON	36.2
A4.116	Br-QN-N	36.3
A4.117	Joln No	36.3
A4.118	OJINNUS).	36.3
A4.119	CI	36.6
A4.120		37.7
A4.121		38.2
A4.122		38.3

<u></u>		
A4.123	ON-NOT	38.4
A4.124	N Br O Br	39.7*
A4.125	Chulo Numbro	41.1
A4.126	Br O N N Br O	42.2
A4.127		43.2
A4.128		43.3
A4.129	IN IN-MICO	44.2
A4.130	N N N N	44.2

N-N-N	44.7
OLUN DIO-	45.4
	45.4
N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-	46.6
	46.6
N N N N N N N N N N N N N N N N N N N	47.0
Br o No	47.3

A4.138		48.1*
A4.139	N-N O	48.2
A4.140	Qnlnn10	49.4*
A4.141	S N	50.0
A4.142	N N O	50.2
A4.143	[2, N-N2	50.3
A4.144	S N-N	51.1
A4.145	X John Marco	53.4

•		
A4.146	Br Qinto	54.2
A4.147	Br Br O	54.2*
A4.148	O S N N N N	55.6
A4.149	N-N-N-N-O	58.3
A4.150	F N N N N N N N N N N N N N N N N N N N	60.0
A4.151	S N-N	62.7
A4.152	Br Br	62.7
A4.153	CI CI	62.7

14454		(2.1+
A4.154	I N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-	63.1*
A4.155		64.2
A4.156		64.9*
A4.157	O S T N N S	66.0*
A4.158		67.1*
A4.159	F N-N-N-O	68.9
A4.160		69.3
A4.161	N N N N N N N N N N N N N N N N N N N	73.1*

A4.162	C. M. C.	74.7
A4.163	NN	75.8*
A4.164	O N N Br Br	76.4*
A4.166		79.8*
A4.167	F O N PO TO	80.4*
A4.168		81.8*
A4.169		82.9

· A4.170		
		87.5
	N N	
1	n	
i		
1		
A4.171	₿r Q	01.0+
	N N N	91.2*
A4.172		91.2
İ	N-N-O	
		}
A4.173	9 9	98.8*
	N	
	N.N	
A4.174		
	UN NON	112.8*
	Ϊ "">	j
A4.175		131.9*
	5	
·	N <sup>^</sup>	
ľ	N. C	
	ON NEW	
A4.176		146.5*
}		
	N-N N	
}		

A4.177	N N N N N N N N N N N N N N N N N N N	142.2
A4.178	S N-N	143.1
A4.179	ON-N-OI	152.4
A4.180	F N N N S	155.0*
A4.181		160.7*
A4.182		161.2*
A4.183		221.8*
A4.184	I N N N N N N N N N N N N N N N N N N N	293.8*

<i>y</i>		
A4.185	NN	305.2*
. A4.186	N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-	322.8*
A4.187		422.4*

Table 5:

Compound ID.	Structure	IC50 <sub>APN</sub> [μM]
A5.001		3.6

13

A5.003	Br Br	8.2
A5.004	John N	20.0
A5.005	CI NOF	77.3
A5.006		93.6
A5.007		197.4*

Table 6:

Compound ID.	Structure	IC50 <sub>APN</sub> [µM]
	o a detail	ICSOAPN [MIVI]
A6.001		8.4
A6.002		8.4
A6.003	HO N CI	11.5
A6.004	O=S=O HN NH <sub>2</sub>	. 11.8
A6.005		11.8
A6.006	H <sub>2</sub> N S	13.4

l

A6.007	O=P-	16.3
A6.008		16.4
A6.009	0=\$=0 N	19.2
A6.010		22.3
A6.011	S H CI	18.0

į

A6.012	N=N-C No	21.6
A6.013		24.8
A6.015	O S CI CI	37.2
A6.016		55.6
A6.017		69.3

Table 7:

Compound ID.	Structure	IC50APN [μM]
A7.001	N o s	6.0

 $\boldsymbol{l}^{i}$ 

A7.002		. 6.7
A7.004		11.8
A7.005		12.0
A7.006		12.4
A7.007		12.9
A7.008	S S S S S S S S S S S S S S S S S S S	14.1
A7.010	S CI	18.0

A7.011	HO-NS	21.3
A7.012	HN	36.9

Table 8:

Compound ID.	Structure	IC50 <sub>APN</sub> [μΜ]
A8.001	H <sub>2</sub> N O	0.9*
A8.002		3.4
	O N+	

A8.003		
	Br	4.7
	9 750	
	OTAN	
A8.004		6.7
}		
	N-N s	
}		
	1	
A8.005	Q Br	7.3
1		
	S N	
j		
A8.006	F	
115.000		8.0
	\s N=\\^0	
	ONN	
A8.007		
	н,с-	8.0
j	~\dagger\s	
A8.008		10.8
1	York To	10.0
	Ň	

A8.009		12.4
A8.010		12.9
A8.011		13.5
A8.012	S S S	14.1
A8.013		14.3
A8.014	S-V	14.4
A8.015	HIN NH ON THE STATE OF THE STAT	14.9

110

PCT/EP2004/011643

ı		
A8.016		14.9
A8.017		15.6
A8.018	N-N-N-O	18.2
A8.019	но	21.3
A8.020	SN	26.1
A8.021	H <sub>3</sub> C N N S CH <sub>3</sub>	25.0

A8.022		26.4
A8.023	H <sub>3</sub> C N N S	22.6
A8.024		27.6
A8.025	OH SOH	28.0
A8.026	olds N N N O	28.6
A8.027	NH O F F	31.4

A8.028	1	34.4
	- N-N	
	O'N+\(\nu\)	
	ő	
	Ŋ=O	
49.020	W .	26.0
A8.029	s	36.9
	HN-	
	ö	
A8.030	CH <sub>3</sub>	42.4
	O N CH <sub>3</sub>	
	CH,	
	H <sub>3</sub> C CH <sub>3</sub>	
A8.031		48.1*
710.031		40.1
	N N O	
	\ s—(	
	0=	
A8.032	S	50.0
	N-N	
A8.033		53.2*
}		
	n=\_	
	S——OH	
	0	<u></u>

A8.034		
	NH <sub>2</sub>	59.8
	CI CI	
1	CI	
A8.035		
710.055	0.	66.6
1		
1		
A8.036		
710.030	y	68.0
}		
	s—NNN	
_	o o	1
A8.037	\ 0	70.9+
		79.8*
1	N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-	}
		}
40.000		
A8.038	9	96.7*
ł	N O-N	
A8.040	0.	154.42
ł	N. N	154.4*

A8.041	6	231.1*
		]
	P HN	
	l no	
	∫ N ← F	

Table 9:

	Structure	IC50 <sub>APN</sub> [µM]
A9.001		'very high ac- tive', beyond measure
A9.002	CI	1.2*
A9.003	0, N=	2.0*
A9.005		2.7*

A9.006	Br O S O	4.7
A9.007	Br N-N-N-O	4.8
A9.008	S-CO-CONTON	5.0
A9.009	O CI	6.2
A9.010		6.3

A9.011	N-N-S	6.7
40.010		
A9.012	John Sand	5.9
A9.013	S N S N S F	7.3
A9.014	H <sub>3</sub> C O NH OH	7.3
A9.015	of N of CI	8.1
A9.016		8.9

A9.017		
	O=N	8.9
A9.018	ő	
A3.018		8.9
	CH3 N N	
	N NH	
A9.019	CH <sup>2</sup>	
A9.019	N-o-	9.7
A 0.000	0	
A9.020	N-N-N	9.8
A9.021	و	10.2*

A9.022		10.6
A9.023		11.0
A9.024	H <sub>3</sub> C CH <sub>3</sub>	11.8
A9.025		11.7
A9.026		11.8

A9.027		
	YOUNG SING	13.1
		1
A9.028		
13.020	CI F N	13.2
	FNO	
	>=N	
40.000		
A9.029		13.5
		[
	↓ o	}
A9.030		13.7
		13.7
	0-N+-0-	
	\\_\\\	
	$\langle \ \rangle$	ļ
A9.031		
715.051	F	13.4
}	O. F	1
]	H <sub>2</sub> N N O S	
}	\$	
	Ś	ł

A9.032	OH NH	14.1
A9.033	S N N N	14.3
A9.034	S N N N O CI	14.3
A9.035		14.6
A9.036	CITOTO	15.2

10.027	T	
A9.037	Broomo	16.0
	0	
A9.038	HO N N N N N N N N N N N N N N N N N N N	17.1
A9.039	N S N N N N N N N N N N N N N N N N N N	17.9
A9.040		18.1
A9.041	O N-N O	18.2
A9.042		18.2

A9.043		19.0
A9.044		19.1
A9.045		19.2
A9.046		19.2
A9.047		19.9
A9.048	H <sub>3</sub> C N N NH <sub>2</sub>	20.3

A9.04	19	
	CI CI CI	20.8
A9.050		20.9
A9.051		21.1
	HO	21.2

A9.053		21.3
A9.054	CI N-O	21.4
A9.055	H <sub>3</sub> C CH <sub>3</sub> NH O CH <sub>3</sub> H CH <sub>3</sub> CH <sub>3</sub>	21.6
A9.056		21.9
A9.057		22.3

A9.058		
		22.4
	N N N N	
A9.059	ő	
13.039		25.0
	N N S	
	O N N N	
A9.060		
	H <sub>3</sub> C N CH <sub>3</sub>	23.0
		1
	HO	
	H <sub>3</sub> C-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N	
	N, N	
	F	
A9.061	0	22.1
	^o√\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\	23.1
	s N N	
A9.062	9.	23.3
1	N-o-	25.5
	Br————————————————————————————————————	
1	0-N	
A9.063	0	1
115.003	0, 1	23.6
		1
	0 0	

A9.064		23.8
	<b>\</b>	
	o ho	
	0	
A9.065	l N I	22.6
	N Y 'S	
40.066	O N N	05.5
A9.066	CI P S T	25.5
	<b>=</b>	
	<b>©</b> 0	
A9.067	(0)	26.7
	O N N N N	
	<u>и</u> и и и и и и и и и и и и и и и и и и	
A9.068		26.0
A3.006		26.9
	, s	
	N=	
A9.069	CH	27.6
A3.009	CH <sub>3</sub> CH <sub>3</sub>	27.6
	H <sub>3</sub> C CH <sub>3</sub>	
	l l	
	ĊH <sub>s</sub>	

A9.070	ÇH <sub>3</sub>	28.0
	ÇH <sub>3</sub>	
	a No	
	H <sub>3</sub> C	
	N= OH	
A9.0671	,	28.1
12.00,1	0 N N N N N N N N N N N N N N N N N N N	20.1
	N	
A9.072	N	28.6
	CI N	
A9.073		28.8
	, h	
	N PO	
A9.074	,	20.0
A3.0/4		28.9
	\_s' " 0	
·		

10055	T	<del></del>
A9.075	CI CI	29.1
A9.076	N-o-	29.3
A9.077	HN O	29.9
A9.078	O CH <sub>3</sub>	30.0
A9.079		30.1
A9.080	Not No Cl	30.3

A 0 001	·	- 20 5
A9.081	N <sub>Y</sub> O	30.5
	O N	
	">0	
A9.082	0	31.1
	ОН	
	H.C. J. J.	
	N N	
	çн³ сн³	
A9.083	N	32.0
	4	
	CI CI	*
	) O N	
	/ ``	
A9.084	F	32.1
	F—F	
	N-N-N-	
	NNN	
	ò-//	
A9.085	ÇI	32.4
	N a s	
	CI	
	Ö	
A9.086		33.2
	N-N"	
	N'N'	
		L

A9.087	A -	33.9
	S S N Br	
	N	
	N'S N	
	0	
A9.088	}	33.6
	N 900	
		}
A9.089		
A9.089		34.5
A9.090	O <sup>-</sup>	36.8
	O_N_N_O	
	N N N	
A9.091	. N. 10	36.8
	CI	
A 0 000	0	
A9.092	M	37.2
	N P CI CI	
	OFFICE	
	<b>→</b> N	

A9.093	OH H HO	37.3
A9.094	CI-CI-CI-CI-CI-CI-CI-CI-CI-CI-CI-CI-CI-C	41.0
A9.095	CH <sub>3</sub> CH <sub>3</sub> CH <sub>3</sub> CH <sub>3</sub>	42.4
A9.096	O SIN	45.0
A9.097	S-CH <sub>3</sub>	48.4

A9.098	N	49.9
	Br	
A9.099		52.1
	o= CI	
	N $\rightarrow$	
	ő	
A9.100	CH <sub>3</sub>	53.2*
	a the	
	H S N N	
	H³C N OH	
	9	
A9.101		54.0
	CICATON	
	o no	
	6	
A9.102		54.0
	' 0	

A9.103		
		55.0*
		1
j	N-(N)	
A9.104	COL	55.6
		33.0
	O.O.N. M.N.	
A9.105	0 0-1	
	NH <sub>2</sub>	59.8
}	) N N	}
	H <sub>2</sub> N CH <sub>8</sub>	
	Ch <sub>3</sub>	}
	T TGI	]
A9.106		61.5
}		01.5
1		
1		
1	H . N	
}		
]		
	S H	
}	, F	

A9.107	65.1*
A9.108	65.8
A9.109	68.9
A9.110	69.3
A9.111	74.6

A9.112	0	77.4
		77.4
	ОН	
	s s	
	N N	
	Ĭ. Ì.	
	ĊH <sub>3</sub> ĊH <sub>8</sub>	
A9.113	N-O	79.8*
	o=\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\	
	N N N	
10.11		-
A9.114		80.4*
	SN	
	CI Ö	
AO 115		
A9.115		90.2
	9000	
	H F F	
	F	
A9.116		93.6
	$\langle \gamma \rangle$	
	十/>	
	N==\	
A9.117		94.8*
	o o o viv	

A9.118	H <sub>3</sub> C	96.7*
A9.119	H <sub>3</sub> C   102.6*	
A9.120	H <sub>3</sub> C CH <sub>3</sub> HO OH	117.3*
A9.121	CI	125.4

A9.122	F CH <sub>3</sub>	133.7*
A9.123	HN N O=N*	138.4
A9.124		142.9
A9.125	H F F	186.0*

A9.126	197.4*
A9.127	208.5*
A9.128	252.2*

Table 10:

Compound ID.	Structure	IC50 <sub>APN</sub> [μM]
A10.001	Br	0.7

A10.002		8.0
A10.003	O N CI	8.1
A10.004	HO CH <sub>3</sub>	8.6
A10.005		11.0
A10.006		11.8

A10.007		32.1
A10.008	O N O Br	99.8*

Table 11:

Compound ID.	Structure	IC50 <sub>APN</sub> [μM]
A11.001		7.6
A11.002	- Monno	. 7.6
A11.003	Br N o-	7.0

	8.9
S N N O	10.7
O N N N N N N N N N N N N N N N N N N N	. 10.8
	11.4
H <sub>3</sub> C N CH <sub>3</sub>	11.8
0°N+0 <sup>-</sup>	12.1
	S OFF F O O O O O O O O O O O O O O O O

A11.010	O N-N	15.6
A11.011	0=P	16.3
A11.012		19.1
A11.013		20.2
A11.014		20.3
A11.015	N	20.8
A11.016	Br. N-O-	23.3

A11.017		23.6
A11.018	0. N±0-	26.4
A11.019		28.9
A11.020		29.3
A11.021	HN O	29.9

A11.022	O CH <sub>3</sub>	30.0
A11.023		31.1
A11.024		32.8
A11.025	O NH₂	33.2
A11.026	O'-N N N	36.8
A11.027	F—————————————————————————————————————	37.4
A11.028	C O O O O O O O O O O O O O O O O O O O	39.3
A11.029	ON-N-O-	45.4

A11.030	NH O	49.5
A11.031	O N-O	54.2
A11.032	P N N N N N N N N N N N N N N N N N N N	60.0
A11.033	Br O Br	99.8*
A11.034	o'N-Colo	62.4

A11.035		221.8*
A11.036	S N N O	238.4*
A11.037		243.8*
A11.038		422.4*
A11.039	O-N O O	5.8

Table 12:

Compound ID.	Structure	IC50 <sub>APN</sub> [μΜ] 0.7*
A12.002	Bi	0.7*
A12.003	CI O	0.8*
A12.004		2.7*
A12.005	S-C-CT-CN	5.0
A12.006	но	5.6
A12.007		6.3

A12.008		
	HO-N O Br	6.3
A12.009	- P-	
	HO NO Br	6.4
A12.010		6.7
	s	6.7
A12.011	Chiral	7.3
A12.013		
1112.013	но	7.5
A12.015	0	
		7.5
_		}

A12.016		8.6
A12.010		6.0
	<b>△</b> ►	
	N_0 S_N	
	/ \. /	
	\N-\	
	<b>&gt;</b>	
A12.017	но	8.6
	· ]N	
	CH,	
	<i></i>	
	ÇH <sub>s</sub> Д	
	он С	
A12.018		9.7
1112,010	)N-0- 	
	0 00	
	٥-١	
A12.019		11.0
A12.019		11.0
	O N	
	Viro 9	
112.225		
A12.021	HO N S	11.5
	HO TO	
	CI	
	<u> </u>	L

A12.022		23.8
:	\ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \	
		]
	o h	
	0-1	
A12.023	H <sub>3</sub> C N CH <sub>3</sub>	11.8
	HO	
	H <sub>3</sub> C-N N N	
	N	
A12.024	o=(°	12.0
	<b>°</b> √.	
A12.025	\$ S	13.1
,		13.1
	<b>\</b> \\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\	
A12.026	Î P	13.4
	N N	
	CI	
A12.027	P	14.1
	S.	
	s s	

A12.028		
A12.028		14.1
	HO_N	
	Ö	
A12.029		140
1212.025		14.2
	но-му	
Í		
A12.030		16.0
	Br	
	0-1	
A12.031	ү он	17.1
	HONN	
	No. 1	
	'N	
	F	
A12.032	N=\	17.9
	N	
	A-ci	
	Oci CI	
A12.033	/	17.9
	,cı	
	(_)~(`)~n	:
	الس	
A12.034	P	18.2
	\ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \	
	0	
L	<u>N</u>	

A12.035		
2.033		19.0
1	N CO	
		{
A12.036		19.0
		}
A12.037	FFF	
	<u> </u>	20.9
	) - N	
	H	
A12.038		
{		21.1
,		}
		}
	Nyo	
		j
A12.039	HALL STATE OF THE	
	H <sub>2</sub> N	21.2
	но	.
	HN	)
		}

A12.040	/	21.7
	0000	
	N N N	
	F T	
	CI	
A12.041	H O F	21.8
	HO_N_O	;
	F	
A12.042	H³C N CH³	23.0
	HO	
	H <sub>3</sub> C N N N	
	N	
	F	
A12.044	н	25.2
	но-М	
110.045	0	06.0
A12.045		26.9
	S S	
	N=C	
	N-	
A12.047		28.1
	, n	

A12.048		
		28.6
	CI	
A12.049	Ö	
		29.9
1		
A12.052	FFF	
		32.5
	ON N-	
A12.053		22.0
	HO-M	33.0
A10.054		
A12.054	as Br	33.9
A 10 CF 5	ON S TON	
A12.055		34.0
	H <sub>3</sub> C CH <sub>3</sub>	ł
	N N	
	· ·	

A12.056	0,0	T
		43.6
	F F	
1	s F O	
110		
A12.058	M	47.2*
	Br	
A12.060	0	
	OHO—OH	48.4
[	s-сн,	}
		}
A12.061	F	51.2
•	F	]
	HN	
}	NH	Na
	ÓН	
	u o S	
A12.063	H <sub>s</sub> c s	····
		55.0
Į	~~ (	ļ
}		ļ

A12.065		61.5
	E F	
A12.069		80.6
A12.070		94.8
A12.072	H <sub>3</sub> C CH <sub>3</sub> HO OH	117.3*

Table 13:

Compound ID.	Structure	IC50 <sub>APN</sub> [μM]
A13.001	CI ONN	1.2*
A13.002		2.7*
A13.003		5.0
A13.004		6.3
A13.005	CI N-N	10.5

A13.006		
1213.000		15.2
	CITY	
		}
A13.007	+	
	Br O	16.0
	0 7 0	
		1
A13.008	0	
		18.1
	of the co	
	N	
A13.009	9	18.2
		Į
		j
	N	
A13.010	N <sub>N</sub> N	
		20.0
[	o l	
		}
A13.011	. N	20.8
1		
	a) of the second	

	A13.012		
	2113.012	O CI	21.4
}-	A13.013		
			28.1
	A13.014	N	28.6
	A13.015	CI C	
	A13,0[5	N-o-No-	29.3
	A13.016	CI CONTON	36.8
	A13.017	CI C	32.0

A13.018		
	CI CI	32.4
A13.019	0	
	S Br N S N	33.9
A13.020	CICONO	41.0
A13.021	Br-Colon	47.2*
A13.022	S N F F	51.3
A13.023	CHANGE	54.0

A13.024	_	125.4
	C O NO	
	4	
	J	
<b>!</b>	· ·	

Table 14:

Compound ID.	Structure	IC50 <sub>APN</sub> [μM]
A14.001	n n	"positively very
		high active",
	s N N	means beyond
	<b>"o</b>	measurement-
		scale"
A14.002	- SUN N	5.9
A14.003		23.1

# Beispiel 2:

Therapeutische Wirkung der kombinierten Hemmung der Alanyl-Aminopeptidasen und analog wirkender Enzyme sowie der Dipeptidylpeptidase IV und analog wirkender Enzyme auf die Experimentelle Autoimmune Enzephalomyelitis (EAE) der Maus als Tiermodell der Multiplen Sklerose.

Die Erkrankung EAE wurde durch tägliche Injektion von SJL/J-Mäusen (n = 10) mit PLP139-151 (myelin antigen proteolipid protein peptide 139-151) induziert. Nach Ausbruch der Erkrankung erfolgte am 11. Tag nach Immunisierung eine therapeutische Intervention durch intraperitoneale Injektion von jeweils 1 mg der Peptidase-Inhibitoren am ersten Tag und weiteren Injektionen von 0,5 mg der Inhibitoren jeden zweiten Tag. Die Krankheitsscores [vD1] sind durch unterschiedlich stark ausgeprägte Lähmungsgrade definiert. Gesunde Tier haben den Krankheitsscore 0. Als Alanyl-Aminopeptidase-Inhibior wurde Actinonin, als Dipeptidylpeptidase-IV-Inhibitor Lys[Z(NO2)]-Pyrrolidid verwendet. Die Behandlung erfolgte über 46 Tage nach Immunisierung. Die Ergebnisse sind Figur 1 zu entnehmen. Die Kurvenverläufe belegen eindeutig einen stärksten und anhaltendsten [vD2] therapeutischen Effekt nach kombinierter Hemmung beider Peptidasen.

#### Beispiel 3:

Therapeutische Wirkung der kombinierten Hemmung der Alanyl-Aminopeptidasen und analog wirkender Enzyme sowie der Dipeptidylpeptidase IV und analog wirkender Enzyme auf die Dextransulfat-induzierte Colitis der Maus als Tiermodell für chronisch entzündliche Darmerkrankungen.

Eine vorwiegend das Colon betreffende Entzündung (äquivalent zum Krankheitsbild der Colitis ulcerosa am Menschen) wurde durch Verabreichung von 3% Natriumdextransulfat im Trinkwasser bei 8 Wochen alten, weiblichen Balb/c-Mäusen induziert. Nach 3 Tagen zeigen alle Tiere eine deutliche, erkrankungstypische Symptomatik.

Die Peptidase-Inhibitoren bzw. die Phosphat-gepufferte Kochsalzlösung als Placebo wurden intraperitoneal ab Tag 5 an drei aufeinander folgenden Tage verabreicht. Der Schweregrad wird anhand eines anerkannten Bewertungssystems (Score) ermittelt. Dabei fließen folgende Parameter in die Bewertung ein: Stuhlkonsistenz (fest = 0 Punkte (Pkt.), pastös = 2 Pkt., flüssig/durchfallartig = 4 Pkt.); Blutnachweis im Kot (negativ = 0 Pkt., okkult = 2 Pkt., deutlich sichtbar = 4 Pkt.); Gewichtsverlust (0-5% = 0 Pkt., 5-10% = 1 Pkt., 10-15% = 2 Pkt., 15-20% = 3 Pkt., <20% = 4 Pkt.). Gesunde Tiere haben einen Score-Wert von 0 Punkten, maximal erreichbar sind 12 Punkte. Ab einem Scorewert von 10 Punkten ist die Erkrankung potentiell tödlich. Im Erkrankungsverlauf erhöht sich der Scorewert zunächst durch Veränderung der Stuhlparameter, im späteren Verlauf (ab Tag 5) führt der Gewichtsverlust zur Steigerung des Punktewertes. Figur 2 zeigt die Erkrankungsstärke bei unbehandelten und behandelten Tieren am Versuchstag 7 nach dreitägiger Therapie.

Bei Applikation von 10µg der einzelnen Inhibitoren (N=14 pro Gruppe, siehe Legende) wurde eine leichte, jedoch nicht signifikante Verringerung des Erkrankungsschweregrades erzielt (-16,5% durch Actinonin; -12,3% durch Lys[Z(NO2)]-Pyrrolidid). Bei i.p.-Applikation einer Kombination beider Peptidaseinhibitoren erfolgte eine statitisch signifikante (p=0,00189) Verbesserung des Erkrankungsschweregrades um 40%.

## Beispiel 4:

Therapeutische Wirkung der kombinierten Hemmung der Alanyl-Aminopeptidasen und analog wirkender Enzyme sowie der Dipeptidylpeptidase IV und analog wirkender Enzyme auf das Ovalbumin-induzierten Asthma bronchiale der Maus als Tiermodell für das humanen Asthma bronchiale. Dargestellt ist der Einfluß der kombinierten Peptidase-Hemmung auf den Abfalls des mittelexpiratorischen Flusses EF 50 als Maß der Lungenfunktion (Figur 3 A) sowie auf die Eosinophilie als Charakteristikum der Entzündung der Lunge bei Asthma bronchiale (Figur 3 B).

Die Sensibilisierung für das Asthma bronchiale induzierende Antigen Ovalbumin erfolgte an weiblichen Balb/c-Mäusen durch intraperitoneale Gabe von je 10 µg Ovalbumin an den Tagen 0, 14 und 21. Am Tag 27/28 wurden die Tiere mit Ovalbumin inhalativ geboostert [vD3]. Nach intraperitonealer Applikation der Peptidase-Inhibitoren an den Tagen 28-35 erfolgte am Tag 35 eine intranasale Ovalbumin-Challenge und eine Überprüfung der allergischen Frühreaktion über die Lungenfuktion. Gemessen wurden der mittelexpiratorische Fluß EF50, das Atemzugvolumen, die Atemfrequenz und das Minutenvolumen sowie die Zahl der eosinophilen Granulozyten in der bronchoalveolären Lavage.

Für jede Versuchsgruppe wurden 8-10 Tiere eingesetzt. In der Abbildung sind beispielhaft die Wirkungen der Peptidase-Inhibitoren auf die Reduktion des Abfalls von EF50 zusammengestellt. Sowohl der Alanyl-Aminopeptidase-Inhibitor Actinonin (Gruppe B; 0.1 mg) als auch der Dipeptidylpeptidase-Inhibitor Lys[Z(NO2)]-pyrrolidid (Gruppe C; 0.1 mg) zeigten therapeutische Wirkungen. Signifikante therapeutische Effekte wurden allerdings nur mit Kombinationen beider Inhibitoren (Gruppe D; je 0,1 mg) erzielt. [vD4] Gruppe E repräsentiert Tiere, die nicht OVA-sensibilisiert wurden, jedoch ansonsten allen Prozeduren unterzogen wurden, die die Tiere der Gruppen A bis D durchlaufen haben. Es handelt sich bei dieser Gruppe somit um gesunde, nicht-allergische Tiere, die es aber ermöglichen Stress induzierte Effekte auf die Lungenfunktion kalkulieren zu können.

## Patentansprüche

1. Verbindungen der allgemeinen Formel A1

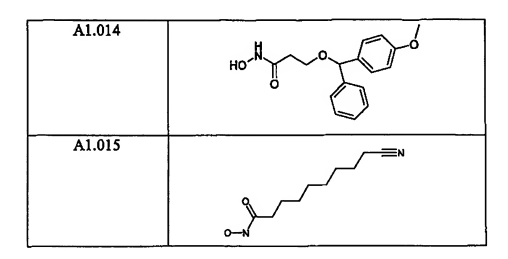
#### worin

- Y für O, S oder NR4 steht;
- R1, R2, R3 und R4 gewählt sind aus der Gruppe, die besteht aus Wasserstoff, unsubstituiertem oder substituiertem, geradkettigem oder verzweigtem C<sub>1</sub>- bis C<sub>12</sub>- Alkyl, C<sub>2</sub>- bis C<sub>12</sub>-Alkenyl und C<sub>2</sub>- bis C<sub>12</sub>-Alkinyl, Hydroxy, Thiol, C<sub>1</sub>- bis C<sub>12</sub>-Alkoxy, C<sub>1</sub>- bis C<sub>12</sub>-Alkylthio, unsubstituiertem oder substituiertem, unkondensiertem oder kondensiertem, gegebenenfalls ein oder mehrere Heteroatome aus der Gruppe N, O, P und S enthaltendem Aryl und Cycloalkyl, unsubstituiertem oder substituiertem Amino, unsubstituiertem oder substituiertem Carbonyl, unsubstituiertem oder substituiertem Thiocarbonyl und unsubstituiertem oder substituiertem Imino; und
- die heteroaromatischen oder heterocyclischen Reste über ein C-Atom oder ein Heteroatom mit der Grundstruktur der allgemeinen Formel A1 verbunden sind,
- und Tautomere, Stereoisomere der Verbindungen der allgemeinen Formel A1 und pharmazeutisch akzeptable Salze, Salzderivate, Tautomere und Stereoisomere davon, für die Verwendung in der Medizin.
- 2. Verbindungen der allgemeinen Formel A1 nach Anspruch 1 für die Verwendung in der Medizin, nämlich Verbindungen, die beispielsweise, aber nicht ausschliesslich, gewählt sind aus der folgenden Gruppe A1 nach Table 1, und Tautomere, Stereoisomere der Verbindungen und pharmazeutisch akzeptable Salze, Salzderivate, Tautomere und Stereoisomere davon:

Table 1:

Compound ID.	Structure
A1.001	
A1.002	но Но С
A1.003	HO Br
A1.004	HO Br
A1.005	HO CI
A1.006	но

A1.007	0,
	<b>&gt;</b>
	9-1
	, ö
	ر امسر
!	
A1.008	1 ~ .0
	HO HO S'O
	CI
A1.009	4
	но-м
A1.010	
	HO
	ö 🚽
	/
A1.011	O OH
	HO N
	N N N
	↓ F
A1.012	
A1.012	HO NO F
	ļ ļ
A1.013	N L a a
	HO N
	8



## 3. Verbindungen der allgemeinen Formel A2

#### worin

- R1, R2 und R3 gewählt sind aus der Gruppe, die besteht aus Wasserstoff, unsubstituiertem oder substituiertem, geradkettigem oder verzweigtem C<sub>1</sub>- bis C<sub>12</sub>- Alkyl, C<sub>2</sub>- bis C<sub>12</sub>-Alkenyl und C<sub>2</sub>- bis C<sub>12</sub>-Alkinyl, Hydroxy, Thiol, C<sub>1</sub>- bis C<sub>12</sub>-Alkoxy, C<sub>1</sub>- bis C<sub>12</sub>-Alkylthio, unsubstituiertem oder substituiertem, unkondensiertem oder kondensiertem, gegebenenfalls ein oder mehrere Heteroatome aus der Gruppe N, O, P und S enthaltendem Aryl und Cycloalkyl, unsubstituiertem oder substituiertem Amino, unsubstituiertem oder substituiertem Carbonyl, unsubstituiertem oder substituiertem Thiocarbonyl und unsubstituiertem oder substituiertem Imino; und
- die heteroaromatischen oder heterocyclischen Reste über ein C-Atom oder ein Heteroatom mit der Grundstruktur der allgemeinen Formel A2 verbunden sind
- und Tautomere, Stereoisomere der Verbindungen der allgemeinen Formel A2 und pharmazeutisch akzeptable Salze, Salzderivate, Tautomere und Stereoisomere davon, für die Verwendung in der Medizin.
- 4. Verbindungen der allgemeinen Formel A2 nach Anspruch 3 für die Verwendung in der Medizin, nämlich Verbindungen, die beispielsweise, aber nicht ausschliesslich, gewählt sind

aus der folgenden Gruppe A2 nach Table 2, und Tautomere, Stereoisomere der Verbindungen und pharmazeutisch akzeptable Salze, Salzderivate, Tautomere und Stereoisomere davon:

Table 2:

Compound ID.	Structure
A2.001	HO-N
A2.002	
A2.003	
A2.004	H <sub>2</sub> N—N OMe

A2.005	0-N-N-O-
A2.006	H <sub>2</sub> N N O S F F
A2.007	NH <sub>2</sub> NH <sub>2</sub> O-
A2.008	
A2.010	· O N S

worin

- X für O, S, NH oder NR9 stehen kann;
- die Fünfring-Grundstruktur zusätzlich zu bis zu drei weitere Heteroatome entsprechend der Definition von X, die gleich oder verschieden sein können, enthalten kann;
- die Fünfring-Grundstruktur null bis zwei Doppelbindungen enthalten kann,
- R1 bis R9 gewählt sind aus der Gruppe, die besteht aus Wasserstoff, unsubstituiertem oder substituiertem, geradkettigem oder verzweigtem C<sub>1</sub>- bis C<sub>12</sub>- Alkyl, C<sub>2</sub>- bis C<sub>12</sub>- Alkenyl und C<sub>2</sub>- bis C<sub>12</sub>-Alkinyl, Hydroxy, Thiol, C<sub>1</sub>- bis C<sub>12</sub>-Alkoxy, C<sub>1</sub>- bis C<sub>12</sub>- Alkylthio, unsubstituiertem oder substituiertem, unkondensiertem oder kondensiertem, gegebenenfalls ein oder mehrere Heteroatome aus der Gruppe N, O, P und S enthaltendem Aryl und Cycloalkyl, unsubstituiertem oder substituiertem Amino, unsubstituiertem oder substituiertem Thiocarbonyl und unsubstituiertem Carbonyl, unsubstituiertem Imino; und
- die heteroaromatischen oder heterocyclischen Reste über ein C-Atom oder ein Heteroatom mit der Grundstruktur der allgemeinen Formel A3 verbunden sind,
- und Tautomere, Stereoisomere der Verbindungen der allgemeinen Formel A3 und pharmazeutisch akzeptable Salze, Salzderivate, Tautomere und Stereoisomere davon, für die Verwendung in der Medizin.
- 6. Verbindungen der allgemeinen Formel A3 nach Anspruch 5 für die Verwendung in der Medizin, nämlich Verbindungen, die beispielsweise aber nicht ausschliesslich gewählt sind aus der folgenden Gruppe A3 nach Table 3, und Tautomere, Stereoisomere der Verbindungen und pharmazeutisch akzeptable Salze, Salzderivate, Tautomere und Stereoisomere davon:

Table 3:

Compound ID.	Structure
A3.001	
A3.002	H <sub>2</sub> N O
A3.003	CI
A3.006	HO-N
A3.007	O H <sub>2</sub> N
A3.008	

A3.009	
. A3.010	
A3.011	
A3.012	H <sub>2</sub> N H
A3.014	

A3.015	Br O S N
A3.016	Br N-M-O
A3.017	O N Br
A3.018	S-CONTON
A3.019	Broom

A3.020	ONH <sub>2</sub>
	N N
A3.022	
A3.023	
A3.024	
A3.025	
A3.026	S N S N F

A3.027	
A3.029	
A3.030	of North Co
A3.031	N Br
A3.032	
A3.033	

A3.035	
	s
	1
A3.037	0 N-0-
	0
A3.038	8
	N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-
A3.039	
	N-N Q
	ci' "
A3.040	
}	
A3.041	N O
	N-N-N
	N N
A3.042	
115.042	
	O N
	N PO P

A3.043	9 🞵
	N-N-N-O'
12.045	Br O
A3.045	
A3.046	CI CI
A3.047	S 9 NH2
A3.048	
A3.050	Chulunt Co
A3.051	CI N N N N N N N N N N N N N N N N N N N

A3.052	
	ON-NO
	<u> </u>
	N N
A3.053	,0
	=\n^-\
	N. N.
	SO N'N'N'
	\ N-0
A3.054	
120.001	
	N NO
	«oldo
	/N
	ļ ·
A3.055	Q S
	s
A3.056	
	N N
	N.
A3.057	V~~\\ \\ \\ \\ \\ \\ \\ \\ \\ \\ \\ \\ \\
	***

A3.058	
A3.059	
A3.060	F O N N O
A3.061	N.N. N.N. N.N.
A3.062	
A3.063	N N N N N N N N N N N N N N N N N N N

A3.064	N N N N
A3.065	
A3.066	F N N N N N N N N N N N N N N N N N N N
A3.067	HN
A3.068	N N N N N N N N N N N N N N N N N N N
A3.069	CITOTION

A3.070	CI NO CI
A3.071	
A3.072	The three of the second of the
A3.073	
A3.074	
A3.075	Q N-N
A3.076	CI—Q—Q—N—N

A3.077	
A3.078	S Br O
A3.080	N N N O
A3.081	
A3.082	O N N TO
A3.083	N.N.N.N.N.

A3.084	CI N-N OI
A3.086	/
	CI ON N
A3.087	
A3.088	
A3.089	
A3.090	D-N-N-D
A3.091	N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-

A3.092	0 5
	h
	0
	CI CI
A3.093	TO N-N DN
A3.094	$\bigcirc$
	~ ~ ~ ~ ~ ~ ~ ~ ~ ~ ~ ~ ~ ~ ~ ~ ~ ~ ~
A3.095	<b>\</b>
	N N
	C M. X
	0
A3.097	
	o=\$=o o
	N N
	9
A3.098	5
	°
	\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\
	Ţ

A3.099	^
12.077	a \$ 7
	N_N
	<u>_</u> 0
	<u> </u>
A3.100	
	N N N N N
	. П
A3.101	
	Br
	Br
	0
A3.102	
	<b>(_)</b> ~q
	0. N=
	N \
	<b>(</b> )0
A2 102	0 \
A3.103	
A3.104	GL 🚕
	N.O.
	j ő 🗸
	\\

A 2 105	NI AI
A3.105	N N
A3.106	
	N-N-N-N
A3.107	L <sub>p</sub>
	N. W
	N-\
A3.109	P Br
	Br O Br
A3.110	TO N-N CI
A3.111	
	ОТОН
A3.112	
	<u> </u>

A3.113	
	N. N. N.
A3.114	_^^^
1	
	No.
	N
A3.115	Ļ
A3.116	
	но
A3.117	
	0 0

A3.118	
A3.120	
A3.121	HIN-A-CI
A3.122	N=N-C) ON-S.:o
A3.124	
A3.125	NN OF Br

A3.128  A3.129  C) C C C C C C C C C C C C C C C C C C	A 2 100	
A3.131  A3.132  A3.132	A3.126	CONNO
A3.131  A3.132  A3.132		öö
A3.131  A3.132  A3.132  A3.132	A3.129	
A3.131  A3.132  A3.132  A3.132		
A3.131  A3.132  A3.14  A3.152		
A3.131  A3.132  A3.14  A3.152		
A3.131  A3.132  A3.132	A3.130	$ abla_{\circ} $
A3.131  A3.132  A3.132		
A3.132		N N N
A3.132		0
A3.132	A3.131	C N-N C N
H <sub>I</sub> N HO		O Br
H <sub>I</sub> N HO	A3.132	
H <sub>I</sub> N HO	ļ	
H <sub>I</sub> N HO	1	
H <sub>2</sub> N HO		N H
H <sub>2</sub> N HO		°
o o		l / 🖵
A3.133		$\mu$
ON THE	A3.133	lin I
, T		OLNIN "

A3.134	, A
	N N
A3.135	
	o, N=
A3.136	
	N-N N
A3.137	
	HO I N
	N N N
	H-N H-F
	F
A3.138	
	N O
	N, ,
	0 N-N
A3.139	
113.137	N N
	s N N

A3.140	To Inno
A3.141	O N N TO
A3.142	
A3.143	Br O
A3.144	
A3.145	N N N N N N N N N N N N N N N N N N N
A3.146	CH CONTO

10115	
A3.147	
A3.148	Br N O
A3.149	
A3.150	Br O Br
A3.151	S H
A3.152	
A3.153	
A3.154	CI N-V-CO

A3.155	Br O N-N-O
A3.156	CON-N-DNDF
A3.157	
A3.158	CI C
A3.159	S N
A3.160	
A3.161	O.N.O.

A3.162	
A3.163	
A3.164	
A3.165	
A3.166	
A3.167	MN N-N-S
A3.168	ON NOTO

A3.169	O N S
A3.170	O H O O O O O O
A3.171	S. C. N. N.
A3.172	
A3.173	
A3.174	
A3.175	

A3.176	
A3.177	S Jo
A3.178	Corporation of the second of t
A3.179	CI
A3.180	
A3.181	

A3.182	On Onlo
A3.183	N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-
A3.184	
A3.185	
A3.186	
A3.187	Mark of Cal
A3.188	

A3.189	
A3.190	2 0 L K K K K K K K K K K K K K K K K K K
A3.191	N-N N-N O
A3.192	Br N N N O
A3.193	
A3.194	The state of the s

<u> </u>	
A3.195	N N N N N N N N N N N N N N N N N N N
A3.196	
A3.197	CI-SI
A3.198	
A3.199	ON-NO CI
A3.200	O=N O=N O

A3.201	
	N N N D
A3.202	NII.
	HŅ O
A3.203	
	N-N-N
	,
A3.204	S Br
	ONSIN
A3.205	
	HN——
A3.206	~
A3.200	a line was
	8 6-4

A3.207	F N-N-N-F
A3.208	O N N N N N N N N N N N N N N N N N N N
A3.209	of of the state of
A3.210	
A3.211	N-N-N-S
A3.212	N-N-N
A3.213	N-N-N N-N-N

A3.214	
A3.215	S N S Br
A3.216a	NN N-N-PO
A3.216b	10 N-N-DND
· A3.217	Br—QN-N
A3.218	Joln No
A3.219	

A3.220	
	CI N
A3.221	CION
A3.222	
A3.223	HN S
A3.224	. O CI CI
A3.225	O HOOO
A3.226	F-N-O

A3.227	
A3.228	
A3.229	
. A3.230	
A3.231	0-N0
A3.232	N.N.Y.

A3.233	CHONN
A3.234	
A3.235	O N N
A3.236	
A3.237	
A3.238	

A3.239	
A3.240	
A3.241	IN NO
A3.242	The state of the s
A3.243	On-N-O
A3.244	

A3.245	
	N O O O N
A3.246	
A3.247	ONN THO
A3.248	Br N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-
A3.249	
A3.250	
A3.251	

42.050	N1
A3.252	
	Br
10.050	0
A3.253	
	Br
A3.254	
	N N O
	0=
A3.255	N-N 0
A3.256	. У—он
	S-N=N
A3.257	O F F
A3.258	<u></u>
	O. N. O.
	<u>'</u> }

A3.259	
	an Innto
A3.260	Br
A3.261	S N-N
A3.262	H <sub>2</sub> N N
A3.263	The North
A3.264	[] N-N 2
A3.265	

A3.266	Ŋ _ =
	S F F
A3.267	0. \$ .0 \$
	N=N-
	S—OH
,	\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\
A3.268	<b>\</b> o
	N O= CI
	Ö
A3.269	
40.000	
A3.270	CI
	of one
A3.271	
	O N= O-
	Br Br

A3.272	
A3.273	
A3.274	
A3.275	
A3.276	
A3.277	
A3.278	O N-N N-N-O

40.070	
A3.279	Sunday of the second of the se
A3.280	N N N N N N N N N N N N N N N N N N N
A3.281	O'N' O'N'
A3.282	STAN
A3.283	N-N O
A3.284	CI N N CO
A3.285	LO WIND IN

A3.286	
A3.287	°N-C
A3.288	
A3.289	
A3.290	
A3.291	STN N
A3.292	
A3.293	

A2 004	
A3.294	T
	9 🛴 👂
	>-("\"\"\"\"\"\"\"\"\"\"\"\"\"\"\"\"\"\"\
	Š O
A3.295	9
	8 Lynn
	0
A3.296	F
	O N-N-
	Ö
A3.297	\(\sigma^{\sigma}\)
	N N
	'
A3.298	
	N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-
	\ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \
A3.299	//\ F_F_F
	E E
	S F F
A3.300	η=Q
سان الله	
	1 . W
	~ NNO

A3.302	Clark
A3.303	O N N N N N N N N N N N N N N N N N N N
A3.305	CI CO CO F
A3.307	
A3.309	Joly No.
A3.310	
A3.311	H N O Br
A3.312	

A3.313	OH ST
A3.314	Br N N N
A3.315	N-N-N-O
A3.316	SN
A3.317	
A3.318	

A3.319	HE O
A3.320	
A3.321	HO OH
A3.322	CI
A3.323	
A3.324	

A3.325	
	F - C - C - C - C - C - C - C - C - C -
A3.326	H <sub>2</sub> N
A3.327	
A3.328	NN-N SO
A3.329	
A3.330	HN

A3.331	ON-NOT
A3.332	ON S
A3.333	
A3.334	N N N N N N N N N N N N N N N N N N N
A3.335	
A3.336	NH <sub>2</sub>
A3.337	F F
A3.338	· S- D

A3.339	A
	. "
A3.340	ON O
	√
A3.341	
A3.541	S N N O
	°
	,
A3.342	ę'
	HN
A3.345	
A3.346	l n D

A3.347	<u> </u>
A3.347	
A3.348	+ 0 - 0
A3.349	N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-
A3.350	C) C) C)
A3.351	
A3.352	

7. Verbindungen der allgemeinen Formel A4

worin

- R1, R2, R3 und R4 gewählt sind aus der Gruppe, die besteht aus Wasserstoff, unsubstituiertem oder substituiertem, geradkettigem oder verzweigtem C<sub>1</sub>- bis C<sub>12</sub>- Alkyl, C<sub>2</sub>- bis C<sub>12</sub>-Alkenyl und C<sub>2</sub>- bis C<sub>12</sub>-Alkinyl, Hydroxy, Thiol, C<sub>1</sub>- bis C<sub>12</sub>-Alkoxy, C<sub>1</sub>- bis C<sub>12</sub>-Alkylthio, unsubstituiertem oder substituiertem, unkondensiertem oder kondensiertem, gegebenenfalls ein oder mehrere Heteroatome aus der Gruppe N, O, P und S enthaltendem Aryl und Cycloalkyl, unsubstituiertem oder substituiertem Amino, unsubstituiertem oder substituiertem Carbonyl, unsubstituiertem oder substituiertem Thiocarbonyl und unsubstituiertem oder substituiertem Imino; und
- die heteroaromatischen oder heterocyclischen Reste über ein C-Atom oder ein Heteroatom mit der Grundstruktur der allgemeinen Formel A4 verbunden sind
- und Tautomere, Stereoisomere der Verbindungen der allgemeinen Formel A4 und pharmazeutisch akzeptable Salze, Salzderivate, Tautomere und Stereoisomere davon, für die Verwendung in der Medizin.
- 8. Verbindungen der allgemeinen Formel A4 nach Anspruch 7 für die Verwendung in der Medizin, nämlich Verbindungen, die beispielsweise aber nicht ausschliesslich gewählt sind aus der folgenden Gruppe A4 nach Table 4, und Tautomere, Stereoisomere der Verbindungen und pharmazeutisch akzeptable Salze, Salzderivate, Tautomere und Stereoisomere davon:

Table 4:

Compound ID.	Structure
A4.001	
A4.002	B N N N N N N N N N N N N N N N N N N N
A4.003	Br O N N Br
A4.004	
A4.005	CI N-N-N-O

A4.006	CI N N N
A4.007	
A4.008	
A4.009	Br N N N O
A4.010	Br—Q O O O O O O O O O O O O O O O O O O O

A4.011	John Co. No.
A4.012	Br CO Br Br
A4.013	
A4.014	TO N-N D P
A4.015	CI N-N_O
A4.016	N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-
A4.017	Br O N N N

A4.018	
A4.019	
A4.020	CI NINN TO
A4.021	OZN-NO
A4.022	
A4.023	
A4.024	Br O N N Br O

A4.025	
A4.026	F O N N O
A4.027	N.N. N.N. N.N.
A4.028	N-N=
A4.029	
A4.030	N N N N N N N N N N N N N N N N N N N

A4.031	Ę
	N .
	0" N=
A4.032	N N N N N N N N N N N N N N N N N N N
A4.033	`~~ ,o
	Br N-N Br
	Br O
A4.034	0 0-0
	O N N N N
A4.035	0 50
	N-W-M
	ia "
A4.036	
	€3
A4.037	
	N-M
	<u> </u>

A4.038	CH_O_N-NO
A4.040	
A4.041	
A4.042	o In No
A4.043	
A4.044	CI N-N O
A4.045	

A4.046	J <sub>N</sub> N-N-O
	CICI
A4.047	10-M-M-M
. A4.048	
A4.049	0=\$=0 N
A4.050	N.N.
A4.051	NN N-N

A4.052	N N N Br
A4.053	
A4.054	
A4.055	
A4.056	Br O Br
A4.057	O N-N CI
A4.058	

A4.059	Br Br O
A4.060	N N O Br
A4.061	
A4.063	
A4.064	N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-
A4.065	
A4.066	

A4.067	H <sub>s</sub> c N-H CH <sub>s</sub>
A4.068	
A4.069	
A4.070	polyno,
A4.071	of Marco
A4.072	of of of the other
A4.073	N N O Br

A4.074	Br N O
A4.075	N N N Br
A4.076	
A4.077	ON ON N
A4.078	CI
A4.079	Br. N-N-O
A4.080	CON-N-ON-ON-F

A4.081	CH CI
A4.082	
A4.083	
A4.084	
A4.085	
A4.086	

A4.087	M.W. N. N. S.
A4.088	O N N N O
A4.089	OLN S-CO
A4.090	S S S S S S S S S S S S S S S S S S S
A4.091	CON IN NO SO
A4.092	olds N N
A4.093	

A4.094	On-N-ON-O
A4.095	N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-
A4.096	JINN I
A4.097	N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-
A4.098	
A4.099	O N N O
A4.100	N-N N-N O
A4.101	Br J N N N N N N N N N N N N N N N N N N

A4.102	
A4.103	· O N-N CI
A4.104	
A4.105	
A4.106	CI NI NNNNNNNNNNNNNNNNNNNNNNNNNNNNNNNNN
A4.107	H <sub>3</sub> C N N N
A4.108	N-N F

A4.109	N-N-N-CI
A4.110	I N-N-O
A4.111	N-N-N
A4.112	
A4.113	
A4.114	N N N N O
A4.115	I N-N-P-P-P-P-P-P-P-P-P-P-P-P-P-P-P-P-P-P

A4.116	Br—QN-N
A4.117	John To
A4.118	QINNL!
A4.119	
A4.120	
A4.121	
A4.122	
A4.123	O N-N O N

A4.124	N Br
A4.125	
A4.126	Br O Br Br O Br
A4.127	
A4.128	
A4.129	
A4.130	N N N N
A4.131	CON-N-O

A4.132	I MINO-
A4.133	
A4.134	O Br <sub>(</sub>
-	N-N-N
A4.135	\$0
	N N-N
	N.O.N
A4.136	SEO N N
A4.137	
	Brown
	~ ~

A4.138	
A4.139	N-N N-N
A4.140	an In Mo
A4.141	S N
A4.142	W N TOT
A4.143	CON-NON-
A4.144	
A4.145	X COLUMN TO

1111	
A4.146	Q N-o-
A4.147	Br Br O Br
A4.148	
A4.149	N-N N-N-O
A4.150	
A4.151	STAN
A4.152	Br Br
A4.153	CI ON NOTO

A4.154	LO WINDING
A4.155	
A4.156	
A4.157	S N N N N N N N N N N N N N N N N N N N
A4.158	
A4.159	N-N-N-F
A4.160	
A4.161	C NN NN O

A4.162	C2-NN2
A4.163	N.N. N.N.
A4.164	N N Br O Br
A4.166	
A4.167	F OND
A4.168	
A4.169	

A4.170	
A4.171	Br O N N N
A4.172	N-N-O
A4.173	
A4.174	
A4.175	S N N
A4.176	

A4.177	NN NN S
A4.178	S N-N
A4.179	O N-N O
A4.180	[]nlnn]
A4.181	N N N N N N N N N N N N N N N N N N N
A4.182	
A4.183	
A4.184	

## 9. Verbindungen der allgemeinen Formel A5

## worin

- R1, R2 und R3 gewählt sind aus der Gruppe, die besteht aus Wasserstoff, unsubstituiertem oder substituiertem, geradkettigem oder verzweigtem C<sub>1</sub>- bis C<sub>12</sub>-Alkyl, C<sub>2</sub>- bis C<sub>12</sub>-Alkenyl und C<sub>2</sub>- bis C<sub>12</sub>-Alkinyl, Hydroxy, Thiol, C<sub>1</sub>- bis C<sub>12</sub>-Alkoxy, C<sub>1</sub>- bis C<sub>12</sub>-Alkylthio, unsubstituiertem oder substituiertem, unkondensiertem oder kondensiertem, gegebenenfalls ein oder mehrere Heteroatome aus der Gruppe N, O, P und S enthaltendem Aryl und Cycloalkyl, unsubstituiertem oder substituiertem Amino, unsubstituiertem oder substituiertem Carbonyl, unsubstituiertem oder substituiertem Thiocarbonyl und unsubstituiertem oder substituiertem Imino; und
- die heteroaromatischen oder heterocyclischen Reste über ein C-Atom oder ein Heteroatom mit der Grundstruktur der allgemeinen Formel A5 verbunden sind

- und Tautomere, Stereoisomere der Verbindungen der allgemeinen Formel A5 und pharmazeutisch akzeptable Salze, Salzderivate, Tautomere und Stereoisomere davon, für die Verwendung in der Medizin.
- 10. Verbindungen der allgemeinen Formel A5 nach Anspruch 9 für die Verwendung in der Medizin, nämlich Verbindungen, die beispielsweise aber nicht ausschliesslich gewählt sind aus der folgenden Gruppe A5 nach Table 5, und Tautomere, Stereoisomere der Verbindungen und pharmazeutisch akzeptable Salze, Salzderivate, Tautomere und Stereoisomere davon:

Table 5:

Compound ID.	Structure
A5.001	
`A5.003	Br Br
A5.004	

A5.005	CI N O F
A5.006	
A5.007	

## 11. Verbindungen der allgemeinen Formel A6 (= A6a, A6b oder A6c)

- Y1 und Y2 für O, S, NH, NR4 oder NR5 stehen können;
- Z für S oder P stehen kann;
- R1 bis R5 gewählt sind aus der Gruppe, die besteht aus Wasserstoff, unsubstituiertem
  oder substituiertem, geradkettigem oder verzweigtem C<sub>1</sub>- bis C<sub>12</sub>-Alkyl, C<sub>2</sub>- bis C<sub>12</sub>Alkenyl und C<sub>2</sub>- bis C<sub>12</sub>-Alkinyl, Hydroxy, Thiol, C<sub>1</sub>- bis C<sub>12</sub>-Alkoxy, C<sub>1</sub>- bis C<sub>12</sub>Alkylthio, unsubstituiertem oder substituiertem, unkondensiertem oder kondensiertem,
  gegebenenfalls ein oder mehrere Heteroatome aus der Gruppe N, O, P und S enthaltendem Aryl und Cycloalkyl, unsubstituiertem oder substituiertem Amino, unsubsti-

- tuiertem oder substituiertem Carbonyl, unsubstituiertem oder substituiertem Thiocarbonyl und unsubstituiertem oder substituiertem Imino; und
- die heteroaromatischen oder heterocyclischen Reste über ein C-Atom oder ein Heteroatom mit der Grundstruktur der allgemeinen Formeln A6a, A6b und A6c verbunden sind;
- und Tautomere, Stereoisomere der Verbindungen der allgemeinen Formeln A6a, A6b und A6c und pharmazeutisch akzeptable Salze, Salzderivate, Tautomere und Stereoisomere davon, für die Verwendung in der Medizin.

12. Verbindungen der allgemeinen Formeln A6 (= A6a, A6b oder A6c) nach Anspruch 11 für die Verwendung in der Medizin, nämlich Verbindungen, die beispielsweise, aber nicht ausschliesslich gewählt sind aus der folgenden Gruppe A6 nach Table 6, und Tautomere, Stereoisomere der Verbindungen und pharmazeutisch akzeptable Salze, Salzderivate, Tautomere und Stereoisomere davon:

Table 6:

Compound ID.	Structure
A6.001	0-9-0-0'
A6.002	SI-JAN SIAM
A6.003	HO N CI

A6.004	O=S=O HN NH <sub>2</sub>
A6.005	
A6.006	H <sub>2</sub> N N O F F
A6.007	O=P
A6.008	S.O. CI
A6.009	

A6.010	
	64 8
A6.011	CI CI
A6.012	NN NO N
A6.013	
A6.015	Ci Ci Ci
A6.016	
A6.017	

### 13. Verbindungen der allgemeinen Formel A7

worin

- R1 und R2 gewählt sind aus der Gruppe, die besteht aus Wasserstoff, unsubstituiertem oder substituiertem, geradkettigem oder verzweigtem C<sub>1</sub>- bis C<sub>12</sub>-Alkyl, C<sub>2</sub>- bis C<sub>12</sub>-Alkenyl und C<sub>2</sub>- bis C<sub>12</sub>-Alkinyl, Hydroxy, Thiol, C<sub>1</sub>- bis C<sub>12</sub>-Alkoxy, C<sub>1</sub>- bis C<sub>12</sub>-Alkylthio, unsubstituiertem oder substituiertem, unkondensiertem oder kondensiertem, gegebenenfalls ein oder mehrere Heteroatome aus der Gruppe N, O, P und S enthaltendem Aryl und Cycloalkyl, unsubstituiertem oder substituiertem Amino, unsubstituiertem oder substituiertem Thiocarbonyl und unsubstituiertem Carbonyl, unsubstituiertem oder substituiertem Thiocarbonyl und unsubstituiertem oder substituiertem Imino;
- und die heteroaromatischen oder heterocyclischen Reste über ein C-Atom oder ein Heteroatom mit der Grundstruktur der allgemeinen Formel A7 verbunden sind
- und Tautomere, Stereoisomere der Verbindungen der allgemeinen Formel A7 und pharmazeutisch akzeptable Salze, Salzderivate, Tautomere und Stereoisomere davon, für die Verwendung in der Medizin.
- 14. Verbindungen der allgemeinen Formel A7 nach Anspruch 13 für die Verwendung in der Medizin, nämlich Verbindungen, die beispielsweise, aber nicht ausschliesslich gewählt sind aus der folgenden Gruppe A7 nach Table 7, und Tautomere, Stereoisomere der Verbindungen und pharmazeutisch akzeptable Salze, Salzderivate, Tautomere und Stereoisomere davon:

Table 7:

Compound ID.	Structure
A7.001	o s
A7.002	
A7.004	
A7.005	
A7.006	

A7.007	
A7.008	S N S
A7.010	CI CI CI
A7.011	HO—S
A7.012	HN

# 15. Verbindungen der allgemeinen Formel A8

#### worin

 X und Z gleich oder verschieden sein können und unabhängig voneinander gewählt sind aus der Gruppe, die besteht aus Hydroxy, Thiol, C<sub>1</sub>- bis C<sub>12</sub>-Alkoxy, C<sub>1</sub>- bis C<sub>12</sub>-Alkylthio, unsubstituiertem oder substituiertem, unkondensiertem oder kondensiertem, gegebenenfalls ein oder mehrere Heteroatome aus der Gruppe N, O, P und S enthaltendem Aryl und Cycloalkyl und Amino (NH<sub>2</sub>, NHR1, NR1R2);

- Y für O, S oder NR3 steht;
- R1, R2 und R3 gleich oder verschieden sein können und gewählt sind aus der Gruppe, die besteht aus Wasserstoff, unsubstituiertem oder substituiertem, geradkettigem oder verzweigtem C<sub>1</sub>- bis C<sub>12</sub>-Alkyl, C<sub>2</sub>- bis C<sub>12</sub>-Alkenyl und C<sub>2</sub>- bis C<sub>12</sub>-Alkinyl, Hydroxy, Thiol, C<sub>1</sub>- bis C<sub>12</sub>-Alkoxy, C<sub>1</sub>- bis C<sub>12</sub>-Alkylthio, unsubstituiertem oder substituiertem, unkondensiertem oder kondensiertem, gegebenenfalls ein oder mehrere Heteroatome aus der Gruppe N, O, P und S enthaltendem Aryl und Cycloalkyl, unsubstituiertem oder substituiertem Amino, unsubstituiertem oder substituiertem Carbonyl, unsubstituiertem oder substituiertem Thiocarbonyl und unsubstituiertem oder substituiertem Imino; und

259

- die heteroaromatischen oder heterocyclischen Reste über ein C-Atom oder ein Heteroatom mit der Grundstruktur der allgemeinen Formel A8 verbunden sind
- und Tautomere, Stereoisomere der Verbindungen der allgemeinen Formel A8 und pharmazeutisch akzeptable Salze, Salzderivate, Tautomere und Stereoisomere davon, für die Verwendung in der Medizin.
- 16. Verbindungen der allgemeinen Formel A8 nach Anspruch 15 für die Verwendung in der Medizin, nämlich Verbindungen, die beispielsweise, aber nicht ausschliesslich gewählt sind aus der folgenden Gruppe A8 nach Table 8, und Tautomere, Stereoisomere der Verbindungen und pharmazeutisch akzeptable Salze, Salzderivate, Tautomere und Stereoisomere davon:

Table 8:

Compound ID.	Structure
A8.001	H <sub>2</sub> N O

A8.002	
A8.003	Brooks
A8.004	
A8.005	S N S N S F
A8.006	S N

A8.007	H <sub>3</sub> C
	$\bigcirc$
A8.008	You No
A8.009	
A8.010	
A8.011	
A8.012	S S S
A8.013	
A8.014	S-O S-N CI

A8.015	HZ NH O H
A8.016	
A8.017	
A8.018	N-N-N-O
A8.019	HO

A8.020	O S N
A8.021	H <sub>3</sub> C N N S CH <sub>3</sub>
A8.022	
A8.023	H <sub>3</sub> C N N N
A8.024	
A8.025	

A8.026	
	o s N
A8.027	
	NH
	N H F F
	HN POF
A8.028	N-N
	O_N+\(\lambda\)\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\
	ő N≐o
	0
A8.029	, s
	HN
A8.030	CH <sub>3</sub>
	сн,
	H <sub>3</sub> C
	° O CH,
A8.031	
	N-N-O
	Š—Š
	0=
	<u> </u>

A8.032	S N-N
A8.033	OH SOH
A8.034	NH <sub>2</sub> N CI CI
A8.035	
A8.036	
A8.037	

A8.038	N O-N
A8.040	O N S
A8.041	HN O

## 17. Verbindungen der allgemeinen Formel A9

#### worin

- die Reste R1 die Substitution der Sechsring-Grundstruktur symbolisieren;
- X für O, S, NH, NR2 stehen kann;
- die heterocyclische Grundstruktur null bis drei Doppelbindungen sowie bis zu drei weitere Heteroatome aus der Gruppe X besitzen kann;
- die Heteroatome der Gruppe X gleich oder verschieden sein können und für O, S, NH,
   NR2 stehen können;
- R1 und R2 sind gewählt aus der Gruppe, die besteht aus Wasserstoff, unsubstituiertem
  oder substituiertem, geradkettigem oder verzweigtem C<sub>1</sub>- bis C<sub>12</sub>-Alkyl, C<sub>2</sub>- bis C<sub>12</sub>Alkenyl und C<sub>2</sub>- bis C<sub>12</sub>-Alkinyl, Hydroxy, Thiol, C<sub>1</sub>- bis C<sub>12</sub>-Alkoxy, C<sub>1</sub>- bis C<sub>12</sub>Alkylthio, unsubstituiertem oder substituiertem, unkondensiertem oder kondensiertem,
  gegebenenfalls ein oder mehrere Heteroatome aus der Gruppe N, O, P und S enthal-

tendem Aryl und Cycloalkyl, unsubstituiertem oder substituiertem Amino, unsubstituiertem oder substituiertem Carbonyl, unsubstituiertem oder substituiertem Thiocarbonyl und unsubstituiertem oder substituiertem Imino; und

- die heteroaromatischen oder heterocyclischen Reste über ein C-Atom oder ein Heteroatom mit der Grundstruktur der allgemeinen Formel A9 verbunden sind
- und Tautomere, Stereoisomere der Verbindungen der allgemeinen Formel A9 und pharmazeutisch akzeptable Salze, Salzderivate, Tautomere und Stereoisomere davon, für die Verwendung in der Medizin.

18. Verbindungen der allgemeinen Formel A9 nach Anspruch 17 für die Verwendung in der Medizin, nämlich Verbindungen, die beispielsweise, aber nicht ausschliesslich gewählt sind aus der folgenden Gruppe A9 nach Table 9, und Tautomere, Stereoisomere der Verbindungen und pharmazeutisch akzeptable Salze, Salzderivate, Tautomere und Stereoisomere davon:

Table 9:

Compound	Structure
ID.	
A9.001	
A9.002	CI CI ONNO
A9.003	

A9.005	2 CONTON
A9.006	Br Co
A9.007	Br N-N-O
A9.008	
A9.009	CI CI
A9.010	

A9.011	
A9.012	John No.
A9.013	S N S N F
A9.014	HO OH OH OH
A9.015	of None of Ci
A9.016	

ì

A9.017	
12.017	0=N ==N
	N N
A9.018	
	CH <sub>3</sub>
	N NH
	cH3
A9.019	N-o-
	0 .
A9.020	N-N-N
A9.021	9

A9.022	
A9.023	
A9.024	H <sub>3</sub> C CH <sub>3</sub>
A9.025	CI CI
A9.026	

A9.027	
A9.028	CI F O
A9.029	
A9.030	
A9.031	H <sub>2</sub> N N O S O S

A9.032	OH NH
A9.033	S N N O
A9.034	S N N N N N N N N N N N N N N N N N N N
A9.035	
A9.036	CI C

A9.037	
12.031	Brook
	0
A9.038	HO N
	OH OH
A9.039	N-S-N- N-CI O CI CI
40.040	
A9.040	
A9.041	
A9.042	

A9.043	
A9.044	
A9.045	
A9.046	
A9.047	
A9.048	CH <sub>3</sub> N N N N NH <sub>2</sub>

A9.049	
A9.050	N N N N N N N N N N N N N N N N N N N
A9.051	
A9.052	O N N N N N N N N N N N N N N N N N N N

A9.053	
A9.054	CI N-O
A9.055	H <sub>3</sub> C CH <sub>3</sub> NH CH <sub>3</sub> CH <sub>3</sub> CH <sub>3</sub> CH <sub>3</sub>
A9.056	
A9.057	

A9.058	Ço
A9.059	ON N N
A9.060	H <sub>3</sub> C CH <sub>3</sub>
A9.061	SNN
A9.062	Br N-O
A9.063	

A9.064	a to the
A9.065	
A9.066	CI N—N—N—O
A9.067	
A9.068	
A9.069	CH <sub>3</sub> CH <sub>3</sub> CH <sub>3</sub> CH <sub>3</sub>

A9.070	ÇH <sub>3</sub>
	CH <sub>3</sub>
	H <sub>s</sub> c N OH
	s— On
A9.0671	
A9.072	
A9.073	Ŷ
A9.074	N-N-N
	N N O O

A9.075	CI CI
A9.076	
A9.077	HN NO
A9.078	O=N-O-CH <sub>3</sub>
A9.079	
A9.080	No Cil

A9.081	N CO
	N N O
A9.082	
	OH OH
	H <sub>2</sub> C o S
	N N
	сн <sub>з</sub> сн <sub>з</sub>
. A9.083	
	CI
	/ 0
A9.084	F F——F
	N-N-N
	N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-
A9.085	ÇI
	N c1-
	N N
	ő
A9.086	9
·	
	N '

A9.087	S Br N S N
A9.088	
A9.089	
A9.090	
A9.091	CITON
A9.092	N S CI CI

A9.093	OH H HO
A9.094	CI
A9.095	CH <sub>3</sub> CH <sub>3</sub> CH <sub>3</sub> CH <sub>3</sub>
A9.096	
A9.097	S-CH <sub>3</sub>

1

A9.098	Br
A9.099	
A9.100	CH <sub>s</sub> CH <sub>s</sub> OH O
A9.101	
A9.102	

A9.103	
A9.104	
A9.105	NH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub> CI  CI
A9.106	

A9.107	
A9.108	
A9.109	S S S S S S S S S S S S S S S S S S S
A9.110	
A9.111	

A9.112	CH <sub>3</sub> CH <sub>3</sub>
A9.113	
A9.114	CI N N
A9.115	H F F
A9.116	
A9.117	

A9.118	$\bigcap_{N \downarrow 0}$
	H <sub>3</sub> C
A9.119	H <sub>3</sub> C H <sub>3</sub> C H <sub>3</sub> C
	CH CH
A9.120	H <sub>s</sub> C CH <sub>s</sub>
	O H <sub>3</sub> C CH <sub>3</sub>
A9.121	CI
	6 .

A9.122	H <sub>2</sub> N
A9.123	HN N O=N
A9.124	
A9.125	O O O O O O O O O O O O O O O O O O O

A9.126	
A9.127	
A9.128	°,\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\

19. Verbindungen der allgemeinen Formel A10, welche eine substituierte oder nichtsubstituierte homo- oder heterocyclische Grundstruktur mit mindestens sieben Ringgliedern darstellt:

#### worin

- die Reste R1 die Substitution der Sechsring-Grundstruktur (Korrektur: Grundstruktur) symbolisieren;
- die Reste R1 gewählt sind aus der Gruppe, die besteht aus Wasserstoff, unsubstituiertem oder substituiertem, geradkettigem oder verzweigtem C<sub>1</sub>- bis C<sub>12</sub>-Alkyl, C<sub>2</sub>- bis C<sub>12</sub>-Alkenyl und C<sub>2</sub>- bis C<sub>12</sub>-Alkinyl, Hydroxy, Thiol, C<sub>1</sub>- bis C<sub>12</sub>-Alkoxy, C<sub>1</sub>- bis C<sub>12</sub>-Alkylthio, unsubstituiertem oder substituiertem, unkondensiertem oder kondensiertem,

gegebenenfalls ein oder mehrere Heteroatome aus der Gruppe N, O, P und S enthaltendem Aryl und Cycloalkyl, unsubstituiertem oder substituiertem Amino, unsubstituiertem oder substituiertem Carbonyl, unsubstituiertem oder substituiertem Thiocarbonyl und unsubstituiertem oder substituiertem Imino; und

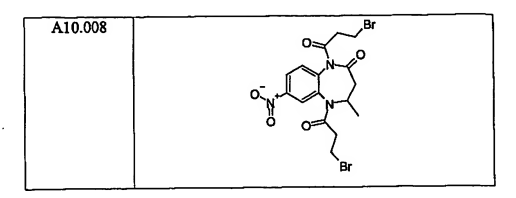
- die heteroaromatischen oder heterocyclischen Reste über ein C-Atom oder ein Heteroatom mit der Grundstruktur der allgemeinen Formel A10 verbunden sind,
- und Tautomere, Stereoisomere der Verbindungen der allgemeinen Formel A10 und pharmazeutisch akzeptable Salze, Salzderivate, Tautomere und Stereoisomere davon, für die Verwendung in der Medizin.

20. Verbindungen der allgemeinen Formel A10 nach Anspruch 19 für die Verwendung in der Medizin, nämlich Verbindungen, die beispielsweise aber nicht ausschliesslich gewählt sind aus der folgenden Gruppe A10 nach Table 10, und Tautomere, Stereoisomere der Verbindungen und pharmazeutisch akzeptable Salze, Salzderivate, Tautomere und Stereoisomere davon:

Table 10:

Compound	Structure
ID.	
A10.001	Br
A10.002	ON SO NAME OF THE PROPERTY OF

A10.003	of None of CI
A10.004	HO CH <sub>s</sub>
A10.005	
A10.006	
A10.007	



## 21. Verbindungen der allgemeinen Formel A11

#### worin

- R1 gewählt ist aus der Gruppe, die besteht aus Wasserstoff, unsubstituiertem oder substituiertem, geradkettigem oder verzweigtem C<sub>1</sub>- bis C<sub>12</sub>-Alkyl, C<sub>2</sub>- bis C<sub>12</sub>-Alkenyl und C<sub>2</sub>- bis C<sub>12</sub>-Alkinyl, Hydroxy, Thiol, C<sub>1</sub>- bis C<sub>12</sub>-Alkoxy, C<sub>1</sub>- bis C<sub>12</sub>-Alkylthio, unsubstituiertem oder substituiertem, unkondensiertem oder kondensiertem, gegebenenfalls ein oder mehrere Heteroatome aus der Gruppe N, O, P und S enthaltendem Aryl und Cycloalkyl, unsubstituiertem oder substituiertem Amino, unsubstituiertem oder substituiertem Thiocarbonyl und unsubstituiertem oder substituiertem Thiocarbonyl und unsubstituiertem oder substituiertem Imino; und
- die heteroaromatischen oder heterocyclischen Reste über ein C-Atom oder ein Heteroatom mit der Grundstruktur der allgemeinen Formel A11 verbunden sind
- und Tautomere, Stereoisomere der Verbindungen der allgemeinen Formel A11 und pharmazeutisch akzeptable Salze, Salzderivate, Tautomere und Stereoisomere davon, für die Verwendung in der Medizin.
- 22. Verbindungen der allgemeinen Formel A10 nach Anspruch 21 für die Verwendung in der Medizin, nämlich Verbindungen, die beispielsweise, aber nicht ausschliesslich gewählt sind aus der folgenden Gruppe A11 nach Table 11, und Tautomere, Stereoisomere der Verbindungen und pharmazeutisch akzeptable Salze, Salzderivate, Tautomere und Stereoisomere davon:

Table 11:

Compound ID.	Structure
A11.001	N N N N N N N N N N N N N N N N N N N
A11.002	N-N-N-O-O-O-O-O-O-O-O-O-O-O-O-O-O-O-O-O
A11.003	Br N N O
A11.004	0=N
A11.005	S F F
A11.006	
A11.007	

A11.008	H <sub>3</sub> C CH <sub>3</sub>
	HO
	H <sub>3</sub> C N N N
	N O-
	N N
A11.009	O.N.+O.
A11.010	
1111.010	
\ }:	G , ,
•	. /
A11.011	
	0=P-
A11.012	0740
A11.012	0 N- N-0
	0 0
A11.013	N N N N N N N N N N N N N N N N N N N
	O N
A11.014	
2111,017	O NO

A11.015	N-0 <sup>-</sup>
A11.016	Br
A11.017	
A11.018	0. N. O.
A11.019	
A11.020	

A11.021	HIN
A11.022	O=N-O-O-CH <sub>3</sub>
A11.023	
A11.024	0=N
A11.025	NH <sub>2</sub>
A11.026	
A11.027	F—NON-O

A11.028	0-No-
A11.029	Olymp Tho
A11.030	NH O
A11.031	Br
A11.032	
A11.033	O-N-O Br

A11.034	O'N O N
A11.035	
A11.036	
A11.037	
A11.038	
A11.039	CI N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-

23. Verbindungen der allgemeinen Formel A12,

#### worin

- R1 und R2 gewählt sind aus der Gruppe, die besteht aus Wasserstoff, unsubstituiertem oder substituiertem, geradkettigem oder verzweigtem C1- bis C12-Alkyl, C2- bis C12-Alkenyl und C2- bis C12-Alkinyl, Hydroxy, Thiol, C1- bis C12-Alkoxy, C1- bis C12-Alkylthio, unsubstituiertem oder substituiertem, unkondensiertem oder kondensiertem, gegebenenfalls ein oder mehrere Heteroatome aus der Gruppe N, O, P und S enthaltendem Aryl und Cycloalkyl, unsubstituiertem oder substituiertem Amino, unsubstituiertem oder substituiertem Carbonyl, unsubstituiertem oder substituiertem Thiocarbonyl und unsubstituiertem oder substituiertem Imino;
- X1 und X2 gleich oder verschieden sein können und unabhängig voneinander gewählt sind aus der Gruppe, die besteht aus Hydroxy, Thiol, C1- bis C12-Alkoxy, C1- bis C12-Alkylthio, unsubstituiertem oder substituiertem, unkondensiertem oder kondensiertem, gegebenenfalls ein oder mehrere Heteroatom(e) aus der Gruppe N, O, P und S enthaltendem Aryl oder Cycloalkyl, Hydroxy, Thiol, und Amino (NH2, HNR1, NR1R2);
- die heteroaromatischen oder heterocyclischen Reste über ein C-Atom oder ein Heteroatom mit der Grundstruktur der allgemeinen Formel A12 verbunden sind;
- n die Anzahl der C-Atome zwischen X1 und X2 ist und zwischen null und vier liegen kann;
- die Reste R1 und R2 gleich oder verschieden sein können, sowohl pro C-Atom der Brücke als auch für die verschiedenen C-Atome der Brücke;
- und Tautomere, Stereoisomere der Verbindungen der allgemeinen Formel A12 und pharmazeutisch akzeptable Salze, Salzderivate, Tautomere und Stereoisomere davon, für die Verwendung in der Medizin.
- 24. Verbindungen der allgemeinen Formel A12 nach Anspruch 23 für die Verwendung in der Medizin, nämlich Verbindungen, die beispielsweise, aber nicht ausschliesslich gewählt sind

aus der folgenden Gruppe A12 nach Table 12, und Tautomere, Stereoisomere der Verbindungen und pharmazeutisch akzeptable Salze, Salzderivate, Tautomere und Stereoisomere davon:

Table 12:

Compound ID. A12.002	Structure
A12.002	Br Br
A12.003	CI
A12.004	
A12.005	3-CO-COTON
A12.006	но Но Са

A12.007	
A12.008	HO Br
A12.009	HO Br
A12.010	
A12.011	Chiral N N N N N N N N N N N N N N N N N N N
A12.013	HO-TO
A12.015	

A12.016	<u> </u>
	⟨ ` <b>N</b> ⟨ ''
	. \
A12.017	HO
	CH <sub>3</sub>
-	CH <sub>3</sub>
	OH OH
A12.018	o, 
	0
A12.019	
	o' No
A12.021	HO S.O
	8 0 0
	``a

A12.022	>
	o ho
	أ ا
A12.023	H³C CH³
	HO N N
	H <sub>3</sub> C N
	N P
A 10 004	0
A12.024	
	o s
	CHY .
A12.025	Y 0 - N 0
	6
A12.026	
	CI
A12.027	
	SNS
L	I

A12.028	N a a l a
	HO_N
A12.029	HO-N-O-
A12.030	
	Br
	0
A12.031	O OH
	HO
	F F
A12.032	s-\N=\
	O CI CI
A12.033	
	CI
	N N
A12.034	\

A12.035	<u></u>
·	~~~~
A12.036	
	0000
A12.037	F'F'F
A12.037	
	N
	H
A12.038	P
A12.039	H <sub>2</sub> N
	но
	HN

	~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~
A12.040	
	Ţ FFF Cl
A12.041	HO TE
A12.042	F H <sub>3</sub> C CH <sub>3</sub>
	o N
	но
	H <sub>3</sub> C-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N
	N. N
	F
	F
A12.044	но
A12.045	
	S S
A12.047	N-
A12.047	
	·
	•

A12.048	
A12.049	
A12.052	
A12.053	но-М-о-о
A12.054	S Br N S N
A12.055	H <sub>3</sub> C CH <sub>3</sub> HN O

A12.056	N N N N N N N N N N N N N N N N N N N
A12.058	BI-O-O-O-O-O-O-O-O-O-O-O-O-O-O-O-O-O-O-O
A12.060	S-CH <sub>3</sub>
A12.061	F F NH OH
A12.063	

A12.065	
A12.060	FN
A12.069	0—N
A12.070	
A12.072	H <sub>3</sub> C CH <sub>3</sub>
	O— H <sub>3</sub> C CH <sub>3</sub>

# 25. Verbindungen der allgemeinen Formel A13,

R1-C≡N A13

### worin

• R1 gewählt ist aus der Gruppe, die besteht aus Wasserstoff, unsubstituiertem oder substituiertem, geradkettigem oder verzweigtem C<sub>1</sub>- bis C<sub>12</sub>-Alkyl, C<sub>2</sub>- bis C<sub>12</sub>-Alkenyl

und C<sub>2</sub>- bis C<sub>12</sub>-Alkinyl, Hydroxy, Thiol, C<sub>1</sub>- bis C<sub>12</sub>-Alkoxy, C<sub>1</sub>- bis C<sub>12</sub>-Alkylthio, unsubstituiertem oder substituiertem, unkondensiertem oder kondensiertem, gegebenenfalls ein oder mehrere Heteroatome aus der Gruppe N, O, P und S enthaltendem Aryl und Cycloalkyl, unsubstituiertem oder substituiertem Amino, unsubstituiertem oder substituiertem Thiocarbonyl und unsubstituiertem oder substituiertem Imino; und

- die heteroaromatischen oder heterocyclischen Reste über ein C-Atom oder ein Heteroatom mit der Grundstruktur der allgemeinen Formel A13 verbunden sind;
- und Tautomere, Stereoisomere der Verbindungen der allgemeinen Formel A12 und pharmazeutisch akzeptable Salze, Salzderivate, Tautomere und Stereoisomere davon, für die Verwendung in der Medizin.

26. Verbindungen der allgemeinen Formel A13 nach Anspruch 25 für die Verwendung in der Medizin, nämlich Verbindungen, die beispielsweise, aber nicht ausschliesslich gewählt sind aus der folgenden Gruppe A13 nach Table 13, und Tautomere, Stereoisomere der Verbindungen und pharmazeutisch akzeptable Salze, Salzderivate, Tautomere und Stereoisomere davon:

Table 13:

Compound ID.	Structure
A13.001	CI
A13.002	

A13.003	2 CONTON
A13.004	
A13.005	CI N-N_O
A13.006	CITON
A13.007	Br
A13.008	CI CI

A13.009	
A13.010	
A13.011	
A13.012	
A13.013	

A13.014	CI
A13.015	
A13.016	CITY
A13.017	
A13.018	CI
A13.019	S Br N S N

A13.020	CHONON
A13.021	Bi-O-O-O-O
A13.022	N F F F F
A13.023	CHANGE
A13.024	CI C

27. Verbindungen der allgemeinen Formel A14,

#### worin

- X für N oder CH oder CR8, P, P=O, P(OH)<sub>2</sub>, P(OH)(OR8) oder P(OR8)(OR9) steht und Z für NH, NR10, O oder S steht;
- Y1, Y2 und Y3 unabhängig voneinander für O, S oder NH, NR11, NR12 und NR13 stehen können;
- R1 bis R13 gewählt ist aus der Gruppe, die besteht aus Wasserstoff, unsubstituiertem oder substituiertem, geradkettigem oder verzweigtem C<sub>1</sub>- bis C<sub>12</sub>-Alkyl, C<sub>2</sub>- bis C<sub>12</sub>-Alkenyl und C<sub>2</sub>- bis C<sub>12</sub>-Alkinyl, Hydroxy, Thiol, C<sub>1</sub>- bis C<sub>12</sub>-Alkoxy, C<sub>1</sub>- bis C<sub>12</sub>-Alkylthio, unsubstituiertem oder substituiertem, unkondensiertem oder kondensiertem, gegebenenfalls ein oder mehrere Heteroatome aus der Gruppe N, O, P und S enthaltendem Aryl und Cycloalkyl, unsubstituiertem oder substituiertem Amino, unsubstituiertem oder substituiertem Carbonyl, unsubstituiertem oder substituiertem Thiocarbonyl und unsubstituiertem oder substituiertem Imino; und
- die heteroaromatischen oder heterocyclischen Reste über ein C-Atom oder ein Heteroatom mit der Grundstruktur der allgemeinen Formel A14 verbunden sind;
- und Tautomere, Stereoisomere der Verbindungen der allgemeinen Formel A14 und pharmazeutisch akzeptable Salze, Salzderivate, Tautomere und Stereoisomere davon, für die Verwendung in der Medizin.

28. Verbindungen der allgemeinen Formel A14 nach Anspruch 27 für die Verwendung in der Medizin, nämlich Verbindungen, die beispielsweise, aber nicht ausschliesslich gewählt sind aus der folgenden Gruppe A14 nach Table 14, und Tautomere, Stereoisomere der Verbindungen und pharmazeutisch akzeptable Salze, Salzderivate, Tautomere und Stereoisomere davon:

Table 14:

Compound ID.	Structure
A14.001	
A14.002	
A14.003	S N N

- 29. Pharmazeutische Zusammensetzung, umfassend mindestens eine Verbindung nach einem der vorangehenden Ansprüche 1 bis 28, gegebenenfalls in Kombination mit an sich üblichen Trägern oder Adjuvantien.
- 30. Kosmetische Zusammensetzung, umfassend mindestens eine Verbindung nach einem der vorangehenden Ansprüche 1 bis 28, gegebenenfalls in Kombination mit an sich üblichen Trägern oder Adjuvantien.
- 31. Verwendung von mindestens einer Verbindung oder pharmazeutischen oder kosmetischen Zusammensetzung nach einem der vorangehenden Ansprüche 1 bis 30 zur Hemmung der Aktivität der Alanyl-Aminopeptidasen oder analoger Enzyme allein oder in Kombination mit Inhibitoren der DPIV und analoger Enzyme.
- 32. Verwendung von mindestens einer Verbindung oder pharmazeutischen oder kosmetischen Zusammensetzung nach einem der vorangehenden Ansprüche 1 bis 30 zur topi-

- schen Beeinflussung der Aktivität der Alanyl-Aminopeptidasen oder analoger Enzyme allein oder in Kombination mit Inhibitoren der DPIV oder analoger Enzyme.
- 33. Verwendung von mindestens einer Verbindung oder pharmazeutischen Zusammensetzung nach einem der vorangehenden Ansprüche 1 bis 30 zur Prophylaxe und Therapie von Multipler Sklerose, Morbus Crohn, Colitis ulcerosa und anderen Autoimmunerkrankungen sowie entzündlichen Brkrankungen.
- 34. Verwendung von mindestens einer Verbindung oder pharmazeutischen Zusammensetzung nach einem der vorangehenden Ansprüche 1 bis 30 zur Prophylaxe und Therapie von Asthma bronchiale und anderen allergische Erkrankungen.
- 35. Verwendung von mindestens einer Verbindung oder pharmazeutischen Zusammensetzung nach einem der vorangehenden Ansprüche 1 bis 30 zur Prophylaxe und Therapie der Abstoßung von transplantierten Geweben und Zellen.
- 36. Verwendung von mindestens einer Verbindung oder pharmazeutischen oder kosmetischen Zusammensetzung nach einem der vorangehenden Ansprüche 1 bis 30 zur Prophylaxe und Therapie von Haut- und Schleimhauterkrankungen, wie Psoriasis, Akne sowie dermatologischen Erkrankungen mit Hyperproliferation und veränderten Differenzierungszuständen von Fibroblasten, benigner fibrosierender und sklerosierender Hauterkrankungen und maligner fibroblastärer Hyperproliferationszustände.
- 37. Verwendung von mindestens einer Verbindung oder pharmazeutischen Zusammensetzung nach einem der vorangehenden Ansprüche 1 bis 30 zur Prophylaxe und Therapie von akuten neuronalen Erkrankungen, insbsondere Ischämie-bedingter zerebraler Schädigungen nach einem ischämischen oder hämorrhagischen Schlaganfall, Schädel/Hirn-Trauma, Herzstillstand, Herzinfarkt oder als Folge von herzchirurgischen Eingriffen.

- 38. Verwendung von mindestens einer Verbindung oder pharmazeutischen Zusammensetzung nach einem der vorangehenden Ansprüche 1 bis 30 zur Prophylaxe und Therapie von chronischen neuronalen Erkrankungen, insbesondere Morbus Alzheimer, der Pick'schen Erkrankung, der Progressiven Supranukleären Palsy, der kortikobasalen Degeneration, der frontotemporalen Demenz, von Morbus Parkinson, insbesondere Parkinsonismus gekoppelt an Chromosom 17, von Morbus Huntington, von durch Prionen bedingten Krankheitszuständen und Amyotropher Lateralsklerose.
- 39. Verwendung von mindestens einer Verbindung oder pharmazeutischen Zusammensetzung nach einem der vorangehenden Ansprüche 1 bis 30 zur Prophylaxe und Therapie von Atherosklerose, arterieller Entzündung, Stent-Restenose, auch in Form Medikament-beschichteter Stents, z.B. nach perkutaner transluminaler Angioplastie und Reperfusionssyndrom.
- 40. Verwendung von mindestens einer Verbindung oder pharmazeutischen Zusammensetzung nach einem der vorangehenden Ansprüche 1 bis 30 zur Prophylaxe und Therapie von Entzündungsreaktionen an oder durch in den Organismus implantierte medizin-technische Gegenstände (medical devices).
- 41. Verwendung nach Anspruch 40 in Form einer Beschichtung oder Benetzung der Gegenstände oder einer stofflichen Beimengung mindestens einer der Verbindungen oder Zusammensetzungen zum Material der Gegenstände oder in Form einer zeitlich abgestuften oder parallelen lokalen oder systemischen Gabe.
- 42. Verwendung von mindestens einer Verbindung oder pharmazeutischen Zusammensetzung nach einem der vorangehenden Ansprüche 1 bis 30 zur Prophylaxe und Therapie von Chronisch Obstruktiven Lungenerkrankungen (COPD).
- 43. Verwendung von mindestens einer Verbindung oder pharmazeutischen Zusammensetzung nach einem der vorangehenden Ansprüche 1 bis 30 zur Prophylaxe und Therapie von Prostatakarzinom und anderen Tumoren sowie Metastasierungen.

44. Verwendung von mindestens einer Verbindung oder pharmazeutischen Zusammensetzung nach einem der vorangehenden Ansprüche 1 bis 30 zur Prophylaxe und Thera-

pie von Schwerem Akutem Respiratorischem Syndrom (SARS).

321

- Verwendung von mindestens einer Verbindung oder pharmazeutischen Zusammensetzung nach einem der vorangehenden Ansprüche 1 bis 30 zur Prophylaxe und Therapie von Sepsis und Sepsis-ähnlichen Zuständen.
- Verwendung von mindestens einer Verbindung oder pharmazeutischen oder kosmetischen Zusammensetzung nach einem der vorangehenden Ansprüche 1 bis 30 zur Herstellung eines Arzneimittels zur Hemmung der Aktivität der Alanyl-Aminopeptidasen
  oder analoger Enzyme allein oder in Kombination mit Inhibitoren der DPIV und analoger Enzyme.
- 47. Verwendung von mindestens einer Verbindung oder pharmazeutischen oder kosmetischen Zusammensetzung nach einem der vorangehenden Ansprüche 1 bis 30 zur Herstellung eines Arzneimittels zur topischen Beeinflussung der Aktivität der Alanyl-Aminopeptidasen oder analoger Enzyme allein oder in Kombination mit Inhibitoren der DPIV oder analoger Enzyme.
- Verwendung von mindestens einer Verbindung oder pharmazeutischen Zusammensetzung nach einem der vorangehenden Ansprüche 1 bis 30 zur Herstellung eines Arzneimittels zur Prophylaxe und Therapie von Multipler Sklerose, Morbus Crohn, Colitis ulcerosa und anderen Autoimmunerkrankungen sowie entzündlichen Erkrankungen.
- 49. Verwendung von mindestens einer Verbindung oder pharmazeutischen Zusammensetzung nach einem der vorangehenden Ansprüche 1 bis 30 zur Herstellung eines Arzneimittels zur Prophylaxe und Therapie von Asthma bronchiale und anderen allergische Erkrankungen.

- Verwendung von mindestens einer Verbindung oder pharmazeutischen Zusammensetzung nach einem der vorangehenden Ansprüche 1 bis 30 zur Herstellung eines Arzneimittels zur Prophylaxe und Therapie der Abstoßung von transplantierten Geweben und Zellen.
- Verwendung von mindestens einer Verbindung oder pharmazeutischen oder kosmetischen Zusammensetzung nach einem der vorangehenden Ansprüche 1 bis 30 zur Herstellung eines Arzneimittels zur Prophylaxe und Therapie von Haut- und Schleimhauterkrankungen, wie Psoriasis, Akne sowie dermatologischen Erkrankungen mit Hyperproliferation und veränderten Differenzierungszuständen von Fibroblasten, benigner fibrosierender und sklerosierender Hauterkrankungen und maligner fibroblastärer Hyperproliferationszustände.
- Verwendung von mindestens einer Verbindung oder pharmazeutischen Zusammensetzung nach einem der vorangehenden Ansprüche 1 bis 30 zur Herstellung eines Arzneimittels zur Prophylaxe und Therapie von akuten neuronalen Erkrankungen, insbsondere Ischämie-bedingter zerebraler Schädigungen nach einem ischämischen oder hämorrhagischen Schlaganfall, Schädel/Hirn-Trauma, Herzstillstand, Herzinfarkt oder als Folge von herzchirurgischen Eingriffen.
- Verwendung von mindestens einer Verbindung oder pharmazeutischen Zusammensetzung nach einem der vorangehenden Ansprüche 1 bis 30 zur Herstellung eines Arzneimittels zur Prophylaxe und Therapie von chronischen neuronalen Erkrankungen, insbesondere Morbus Alzheimer, der Pick'schen Erkrankung, der Progressiven Supranukleären Palsy, der kortikobasalen Degeneration, der frontotemporalen Demenz, von Morbus Parkinson, insbesondere Parkinsonismus gekoppelt an Chromosom 17, von Morbus Huntington, von durch Prionen bedingten Krankheitszuständen und Amyotropher Lateralsklerose.

- Verwendung von mindestens einer Verbindung oder pharmazeutischen Zusammensetzung nach einem der vorangehenden Ansprüche 1 bis 30 zur Herstellung eines Arzneimittels zur Prophylaxe und Therapie von Atherosklerose, arterieller Entzündung, Stent-Restenose, auch in Form Medikament-beschichteter Stents, z.B. nach perkutaner transluminaler Angioplastie und Reperfusionssyndrom.
- Verwendung von mindestens einer Verbindung oder pharmazeutischen Zusammensetzung nach einem der vorangehenden Ansprüche 1 bis 30 zur Herstellung eines Arzneimittels zur Prophylaxe und Therapie von Entzündungsreaktionen an oder durch in den Organismus implantierte medizin-technische Gegenstände (medical devices).
- Verwendung nach Anspruch 55 in Form einer Beschichtung oder Benetzung der Gegenstände oder einer stofflichen Beimengung mindestens einer der Verbindungen oder Zusammensetzungen zum Material der Gegenstände oder zur Herstellung eines Arzneimittels in Form einer zeitlich abgestuften oder parallelen lokalen oder systemischen Gabe.
- 57. Verwendung von mindestens einer Verbindung oder pharmazeutischen Zusammensetzung nach einem der vorangehenden Ansprüche 1 bis 30 zur Herstellung eines Arzneimittels zur Prophylaxe und Therapie von Chronisch Obstruktiven Lungenerkrankungen (COPD).
- Verwendung von mindestens einer Verbindung oder pharmazeutischen Zusammensetzung nach einem der vorangehenden Ansprüche 1 bis 30 zur Herstellung eines Arzneimittels zur Prophylaxe und Therapie von Prostatakarzinom und anderen Tumoren sowie Metastasierungen.
- 59. Verwendung von mindestens einer Verbindung oder pharmazeutischen Zusammensetzung nach einem der vorangehenden Ansprüche 1 bis 30 zur Herstellung eines Arzneimittels zur Prophylaxe und Therapie von Schwerem Akutem Respiratorischem Syndrom (SARS).

- 60. Verwendung von mindestens einer Verbindung oder pharmazeutischen Zusammensetzung nach einem der vorangehenden Ansprüche 1 bis 30 zur Herstellung eines Arzneimittels zur Prophylaxe und Therapie von Sepsis und Sepsis-ähnlichen Zuständen.
- Verfahren zur Hemmung der Aktivität der Alanyl-Aminopeptidasen oder analoger Enzyme allein oder in Kombination mit Inhibitoren der DPIV und analoger Enzyme durch Verabreichung mindestens einer Verbindung oder pharmazeutischen oder kosmetischen Zusammensetzung nach einem der vorangehenden Ansprüche 1 bis 30 in einer für die Hemmung der Enzymaktivität erforderlichen Menge.
- 62. Verfahren zur topischen Beeinflussung der Aktivität der Alanyl-Aminopeptidasen oder analoger Enzyme allein oder in Kombination mit Inhibitoren der DPIV oder analoger Enzyme durch Verabreichung mindestens einer Verbindung oder pharmazeutischen oder kosmetischen Zusammensetzung nach einem der vorangehenden Ansprüche 1 bis 30 in einer für die Beeinflussung der Enzymaktivität erforderlichen Menge.
- 63. Verfahren zur Prophylaxe und Therapie von Multipler Sklerose, Morbus Crohn, Colitis ulcerosa und anderen Autoimmunerkrankungen sowie entzündlichen Erkrankungen durch Verabreichung mindestens einer Verbindung oder pharmazeutischen Zusammensetzung nach einem der vorangehenden Ansprüche 1 bis 30 in einer für die Prophylaxe oder Therapie erforderlichen Menge.
- 64. Verfahren zur Prophylaxe und Therapie von Asthma bronchiale und anderen allergische Erkrankungen durch Verabreichung mindestens einer Verbindung oder pharmazeutischen Zusammensetzung nach einem der vorangehenden Ansprüche 1 bis 30 in einer für die Prophylaxe oder Therapie erforderlichen Menge.
- 65. Verfahren zur Prophylaxe und Therapie der Abstoßung von transplantierten Geweben und Zellen (wie allogener Nieren- oder Stammzelltransplantation ) durch Verabrei-

chung mindestens einer Verbindung oder pharmazeutischen Zusammensetzung nach einem der vorangehenden Ansprüche 1 bis 30 in einer für die Prophylaxe oder Therapie erforderlichen Menge.

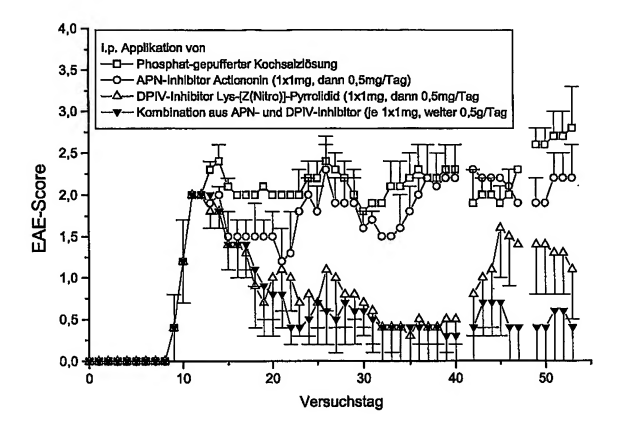
- 66. Verfahren zur Prophylaxe und Therapie von Haut- und Schleimhauterkrankungen, wie Psoriasis, Akne sowie dermatologischen Erkrankungen mit Hyperproliferation und veränderten Differenzierungszuständen von Fibroblasten, benigner fibrosierender und sklerosierender Hauterkrankungen und maligner fibroblastärer Hyperproliferationszustände durch Verabreichung mindestens einer Verbindung oder pharmazeutischen Zusammensetzung nach einem der vorangehenden Ansprüche 1 bis 30 in einer für die Prophylaxe oder Therapie erforderlichen Menge.
- 67. Verfahren zur Prophylaxe und Therapie von akuten neuronalen Erkrankungen, insbsondere Ischämie-bedingter zerebraler Schädigungen nach einem ischämischen oder hämorrhagischen Schlaganfall, Schädel/Hirn-Trauma, Herzstillstand, Herzinfarkt oder als Folge von herzchirurgischen Eingriffen durch Verabreichung mindestens einer Verbindung oder pharmazeutischen Zusammensetzung nach einem der vorangehenden Ansprüche 1 bis 30 in einer für die Prophylaxe oder Therapie erforderlichen Menge.
- Verfahren zur Prophylaxe und Therapie von chronischen neuronalen Erkrankungen, insbesondere Morbus Alzheimer, der Pick'schen Erkrankung, der Progressiven Supranukleären Palsy, der kortikobasalen Degeneration, der frontotemporalen Demenz, von Morbus Parkinson, insbesondere Parkinsonismus gekoppelt an Chromosom 17, von Morbus Huntington, von durch Prionen bedingten Krankheitszuständen und Amyotropher Lateralsklerose durch Verabreichung mindestens einer Verbindung oder pharmazeutischen Zusammensetzung nach einem der vorangehenden Ansprüche 1 bis 30 in einer für die Prophylaxe oder Therapie erforderlichen Menge.
- 69. Verfahren zur Prophylaxe und Therapie von Atherosklerose, arterieller Entzündung, Stent-Restenose, auch in Form Medikament-beschichteter Stents, z.B. nach perkutaner

transluminaler Angioplastie und Reperfusionssyndrom durch Verabreichung mindestens einer Verbindung oder pharmazeutischen Zusammensetzung nach einem der vorangehenden Ansprüche 1 bis 30 in einer für die Prophylaxe oder Therapie erforderlichen Menge.

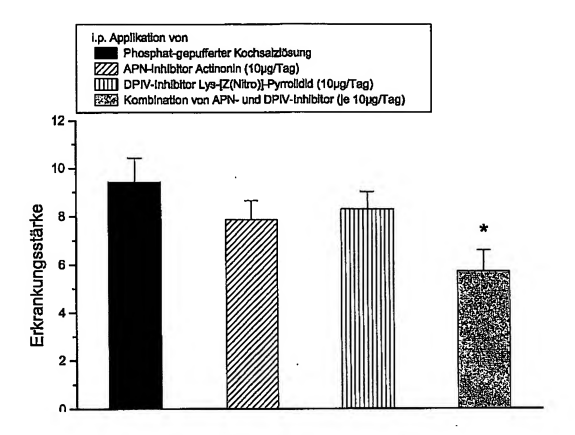
- 70. Verfahren zur Prophylaxe und Therapie von Entzündungsreaktionen an oder durch in den Organismus implantierte medizin-technische Gegenstände (medical devices) durch Verabreichung mindestens einer Verbindung oder pharmazeutischen Zusammensetzung nach einem der vorangehenden Ansprüche 1 bis 30 in einer für die Prophylaxe oder Therapie erforderlichen Menge.
- 71. Verfahren nach Anspruch 70, worin die Verabreichung in Form einer zeitlich abgestuften oder parallelen lokalen oder systemischen Gabe mindestens einer Verbindung oder pharmazeutischen Zusammensetzung nach einem der vorangehenden Ansprüche 1 bis 30 erfolgt.
- 72. Verfahren nach Anspruch 70, worin die Verabreichung durch Beschichtung oder Benetzung der Gegenstände mit mindestens einer Verbindung oder einer pharmazeutischen Zusammensetzung nach einem der vorangehenden Ansprüche 1 bis 30 oder durch stoffliche Beimengung mindestens einer Verbindung oder pharmazeutischen Zusammensetzung nach einem der vorangehenden Ansprüche 1 bis 30 zu dem Material der Gegenstände erfolgt.
- 73. Verfahren zur Prophylaxe und Therapie von Chronisch Obstruktiven Lungenerkrankungen (COPD) durch Verabreichung mindestens einer Verbindung oder pharmazeutischen Zusammensetzung nach einem der vorangehenden Ansprüche 1 bis 30 in einer für die Prophylaxe oder Therapie erforderlichen Menge.
- 74. Verfahren zur Prophylaxe und Therapie von Prostatakarzinom und anderen Tumoren sowie Metastasierungen durch Verabreichung mindestens einer Verbindung oder

- pharmazeutischen Zusammensetzung nach einem der vorangehenden Ansprüche 1 bis 30 in einer für die Prophylaxe oder Therapie erforderlichen Menge.
- 75. Verfahren zur Prophylaxe und Therapie von Schwerem Akutem Respiratorischem Syndrom (SARS) durch Verabreichung mindestens einer Verbindung oder pharmazeutischen Zusammensetzung nach einem der vorangehenden Ansprüche 1 bis 30 in einer für die Prophylaxe oder Therapie erforderlichen Menge.
- 76. Verfahren zur Prophylaxe und Therapie von Sepsis und Sepsis-ähnlichen Zuständen durch Verabreichung mindestens einer Verbindung oder pharmazeutischen Zusammensetzung nach einem der vorangehenden Ansprüche 1 bis 30 in einer für die Prophylaxe oder Therapie erforderlichen Menge.

Figur 1

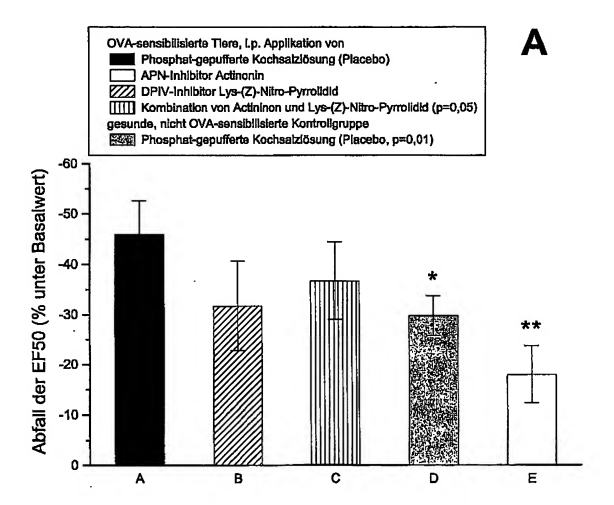


Figur 2



۲,

Figur 3 A



Figur 3 B

